

CLOTEAN injekčná suspenzia pre kone, hovädzí dobytok, ošípané, ovce, kozy, psi, mačky

Autorisert

- Clostridium tetani, antitoxin

Product identification

Legemidlets navn:

CLOTEAN injekčná suspenzia pre kone, hovädzí dobytok, ošípané, ovce, kozy, psi, mačky

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hest
storfe
gris
sau
geit
hund
katt

Administrering:

Bruk på hud
Intravenøs bruk
Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

300.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Bruk på hud:

- **hest**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **storfe**

- Fettvev. 0 dag

- **gris**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **sau**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **geit**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **hund**

- Ikke aktuelt. 0 dag

- **katt**

- Alt relevant vev. 0 dag

Intravenøs bruk:

- **hest**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **storfe**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **gris**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **sau**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **geit**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **hund**

- Ikke aktuelt. 0 dag

- **katt**

- Ikke aktuelt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

- **hest**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **storfe**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **gris**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **sau**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **geit**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **hund**

- Ikke aktuelt. 0 dag

- **katt**

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AM

QI03AM

QI04AM02

QI05AM01

QI06AM

QI07AM

QI09AM04

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SI

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Slovak](#)

Tilgjengelig bare i [Slovak](#)

Tilgjengelig bare i [Slovak](#)

Tilgjengelig bare i [Slovak](#)

Tilgjengelig bare i [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

23/11/2004

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

USKVBL

Godkjenningsnummer:

97/295/92-S

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

23/11/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041900>