

TASVAX HUIT

Niet gemachtigd

- Clostridium chauvoei, strain BPLG, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium novyi, type B, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium chauvoei, strain 3796, Inactivated
- Clostridium chauvoei, strain P459, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

TASVAX HUIT

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.90 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.40 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.30 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

13.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. 0 day

•

Schaap

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AB01

QI04AB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis France

Handelsvergunningsdatum:

17/10/1983

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/6594261 7/1983

Datum toelatingswijziging:

2/02/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.