

Tetanus-Serum WdT

Toegelaten

- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine
- HORSE PROTEINS

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Tetanus-Serum WdT

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Schaap

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
170.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Schaap

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI04AM02

QI05AM01

QI07AM

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegeleden in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Handelsvergunningsdatum:

27/12/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

A258/79

Datum toelatingswijziging:

13/09/2010

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

Documenten

Combined File of all Documents

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