

# TETANUSAN 24 % NOVO, injecinis tirpalas

Toegelaten

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium glycerophosphate pentahydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

TETANUSAN 24 % NOVO, injecinis tirpalas

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Paard

Varken

Kalveren

Veulens

---

### **Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

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

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

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

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intraveneus gebruik:**

•

#### **Rund**

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

•

#### **Paard**

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

•

#### **Varken**

- Meat and offal. 0 day

#### **Subcutaan gebruik:**

•

#### **Rund**

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

- 

**Paard**

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

- 

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA12CX99

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Litouwen

---

**Beschikbaar in:**

Litouwen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

---

## 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:**

Kon-Pharma GmbH

---

**Handelsvergunningdatum:**

14/10/2007

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

LT/2/07/1768/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

22/02/2024

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://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.