

GETOVAX sospensione iniettabile per bovini, equini, ovini, suini e conigli

Toegelaten

- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype D, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype C, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype B, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype A, Inactivated
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- GAS GANGRENE ANTITOXIN (OEDEMATIENS)

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

GETOVAX sospensione iniettabile per bovini, equini, ovini, suini e conigli

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](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Paard
Konijn
Varken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

•

Rund

- Meat and offal. 0 day

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

•

Paard

- Meat and offal. 0 day

•

Konijn

- Meat and offal. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AB01

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

3/08/1990

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

3/08/1990

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