

Tetanus Serum Intervet, 1160 IE/ml oplossing voor injectie

Autorisert

- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Tetanus Serum Intervet, 1160 IE/ml oplossing voor injectie

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau
hest
storfe
hund
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1160.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

sau

- Slakt. no withdrawal period
zero days

-

hest

- Slakt. no withdrawal period
zero days

Subkutan bruk:

-

sau

- Slakt. no withdrawal period
zero days

-

hest

- Slakt. no withdrawal period
zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI05A

QI05AM01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Tilgjengelig i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/01/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 5250

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/09/2019

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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