

Tribovax T suspension for injection for cattle

Autorisert

- Clostridium chauvoei, strain 3796, Inactivated
- Clostridium novyi, Inactivated
- Clostridium haemolyticum, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium haemolyticum, Inactivated
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Tribovax T suspension for injection for cattle

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
30.00 milliliter / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
3.50 Andre / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10.00 Andre / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.50 internasjonal(e) enhet(er) / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
47.30 internasjonal(e) enhet(er) / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10.50 internasjonal(e) enhet(er) / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10.50 internasjonal(e) enhet(er) / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
12.60 internasjonal(e) enhet(er) / 100.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
 - Melk. 0 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/01/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

MSD Animal Health UK Limited

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10996/260/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/01/2005

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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