

# CLOTEAN injekčná suspenzia pre kone, hovädzí dobytok, ošípané, ovce, kozy, psi, mačky

Upoważniony

- Clostridium tetani, antitoxin

## Product identification

### **Nazwa leku:**

CLOTEAN injekčná suspenzia pre kone, hovädzí dobytok, ošípané, ovce, kozy, psi, mačky

### **Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w Angielski

### **Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Droga podania:**

Podanie na skórę

Podanie dożylnie

Podanie domięśniowe

---

## Product details

**Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

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

---

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina do wstrzykiwań

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Podanie na skórę:**

• **Horse**

- All relevant tissues. 0 day

• **Cattle**

- Adipose tissue. 0 day

• **Pig**

- All relevant tissues. 0 day

• **Sheep**

- All relevant tissues. 0 day

• **Goat**

- All relevant tissues. 0 day

- **Dog**

- Not applicable. 0 day

- **Cat**

- All relevant tissues. 0 day

**Podanie dożylnie:**

- **Horse**

- All relevant tissues. 0 day

- **Cattle**

- All relevant tissues. 0 day

- **Pig**

- All relevant tissues. 0 day

- **Sheep**

- All relevant tissues. 0 day

- **Goat**

- All relevant tissues. 0 day

- **Dog**

- Not applicable. 0 day

- **Cat**

- Not applicable. 0 day

**Podanie domięśniowe:**

- **Horse**

- All relevant tissues. 0 day

- **Cattle**

- All relevant tissues. 0 day

- **Pig**

- All relevant tissues. 0 day

- **Sheep**

- All relevant tissues. 0 day

- **Goat**

- All relevant tissues. 0 day

- **Dog**

- Not applicable. 0 day

• **Cat**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI02AM

QI03AM

QI04AM02

QI05AM01

QI06AM

QI07AM

QI09AM04

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

23/11/2004

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Bioveta a.s.

---

**Organ odpowiedzialny:**

USKVBL

---

**Numer pozwolenia:**

97/295/92-S

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

23/11/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041900>