

Tetanus Antitoxin Behring

Dopuszczony

- Clostridium tetani, antitoxin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Tetanus Antitoxin Behring

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dooponowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
170.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

Podanie dooponowe:

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

Podanie dożylne:

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI04AM02

QI05AM01

QI07AM

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet (Ireland) Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

9/04/2003

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Health Products Regulatory Authority

Numer pozwolenia:

VPA10996/150/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/04/2003

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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