

Tetanus Antitoxin Behring

Autorizado

- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Tetanus Antitoxin Behring

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intratecal

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

170.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

Via intratecal:

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

Via intravenosa:

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI04AM02

QI05AM01

QI07AM

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet (Ireland) Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

9/04/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10996/150/001

Data da alteração do estado de autorização:

9/04/2003

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.