

Tribovax T suspension for injection for cattle

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Tribovax T suspension for injection for cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
30.00 mililitro(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
3.50 other / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
10.00 other / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
2.50 unidade(s) internacionais / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
47.30 unidade(s) internacionais / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
10.50 unidade(s) internacionais / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
10.50 unidade(s) internacionais / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
12.60 unidade(s) internacionais / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AB01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

14/01/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

MSD Animal Health UK Limited

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10996/260/001

Data da alteração do estado de autorização:

14/01/2005

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.