

Tetanus-Serum WdT

Autorizado

- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine
- HORSE PROTEINS

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Tetanus-Serum WdT

Substância ativa:

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](#) [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 intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

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

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

Via intravenosa:

-

Horse

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Sheep

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Milk. 0 dia

- 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:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Data de autorização de introdução no mercado:

27/12/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

A258/79

Data da alteração do estado de autorização:

13/09/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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