

TASVAX HUIT

Neautorizat

- Clostridium chauvoei, strain BPLG, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium novyi, type B, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium chauvoei, strain 3796, Inactivated
- Clostridium chauvoei, strain P459, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

TASVAX HUIT

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unitate(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.60 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 unitate(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.90 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 unitate(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.40 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 unitate(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.30 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 unitate(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

13.10 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 unitate(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 unitate(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unitate(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unitate(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi

-

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis France

Data autorizației de comercializare:

17/10/1983

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/6594261 7/1983

Data modificării statusului autorizației:

2/02/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.