

Tribovax T suspension for injection for cattle

Ima dovoljenje za promet

- 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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Tribovax T suspension for injection for cattle

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

30.00 millilitre(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

3.50 other / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

10.00 other / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

2.50 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

47.30 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

10.50 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

10.50 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

12.60 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**Subkutana uporaba:**

•

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI02AB01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Ireland

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet (Ireland) Limited

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

14/01/2005

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

MSD Animal Health UK Limited

Pristojni organ:

Health Products Regulatory Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:VPA10996/260/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:14/01/2005

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.