

TETANUSAN 24 % NOVO, injekcinis tirpalas

Ima dovoljenje za
promet

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium glycerophosphate pentahydrate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

TETANUSAN 24 % NOVO, injekcinis tirpalas

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

tele

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

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

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

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

QA12CX99

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

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:

Lithuania

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Kon-Pharma GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

14/10/2007

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Pristojni organ:

State Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

LT/2/07/1768/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

22/02/2024

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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