

GETOVAX

Auktoriserad

- GAS GANGRENE ANTITOXIN (OEDEMATIENS)
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype A, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype B, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype C, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype D, Inactivated
- Clostridium septicum, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

GETOVAX

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Häst

Kanin

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

250.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

- **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Får**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Häst**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AB01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

3/08/1990

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/08/1990

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099665>