

TOXIPRA PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO, CAPRINO, OVINO, PORCINO Y CONEJOS

Разрешен

- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type B, C and D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type B, C and D, beta toxoid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

TOXIPRA PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO, CAPRINO, OVINO, PORCINO Y CONEJOS

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле
агне
прасе
женски заек за разплод
яре
овца

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
100.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

теле

- Meat and offal. 0 day

-

агне

- Meat and offal. 0 day

•

прасе

- Meat and offal. 0 day

•

женски заек за разплод

- Meat and offal. 0 day

•

яре

- Meat and offal. 0 day

•

овца

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

•

теле

- Meat and offal. 0 day

•

агне

- Meat and offal. 0 day

•

прасе

- Meat and offal. 0 day

•

женски заек за разплод

- Meat and offal. 0 day

•

яре

- Meat and offal. 0 day

•

овца

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AB01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Испански](#)
Налично само в [Испански](#)
Налично само в [Испански](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

26/04/1988

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2820 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/06/2013

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.