

CLOSTRIPORC A Suspension for injection for pigs (pregnant sows and gilts)

Неоторизиран

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type A, beta2 toxoid

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

CLOSTRIPORC A Suspension for injection for pigs (pregnant sows and gilts)

Clostriporc A Suspensie voor injectie

Clostriporc A Suspension injectable

Clostriporc A Injektionssuspension

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

свиня за разплод

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

125.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)

770.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Подкожно приложение:

- **свиня за разплод**

- Meat and offal. 0 day

- **свиня**

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB12

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Idt Biologika GmbH

Marketing authorisation date:

6/01/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

IDT Biologika GmbH

Отговорен орган:

FAMHP

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

2/03/2022

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

DE/V/0262/001

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062371>