

TOXIPRA-S7

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

TOXIPRA-S7

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Ovce

Koza

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

5.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

3.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

- **Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

- **Ovce**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

- **Koza**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI02AB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Španelsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Spanish](#)

K dispozici pouze v [Spanish](#)

K dispozici pouze v [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

15/07/1955

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Hipra S.A.

Odpovědný orgán:

(AEMPS)

Registrační číslo:

2770 ESP

Datum změny stavu registrace:

9/04/2013

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

Documents

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055475>