

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

Registrováno

- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium chauvoei, 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

Identifikace ppravku

Název léčiva:

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

Liv látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Clov druhy:

Skot (tele)

Ovce (jehně)

Prase (sele)
Králík (ramlice)
Koza (kůzle)
Ovce

Cesta podání:

Intramuskulární podání
Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English
100.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English
3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English
5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot (tele)

- Maso. 0 day

-

Ovce (jehně)

- Maso. 0 day

•

Prase (sele)

- Maso. 0 day

•

Králík (ramlice)

- Maso. 0 day

•

Koza (kůzle)

- Maso. 0 day

•

Ovce

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

•

Skot (tele)

- Maso. 0 day

•

Ovce (jehně)

- Maso. 0 day

•

Prase (sele)

- Maso. 0 day

•

Králík (ramlice)

- Maso. 0 day

•

Koza (kůzle)

- Maso. 0 day

-

Ovce

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španelsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum registrace:

26/04/1988

Výrobní místa s propouštěním šarží:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

2820 ESP

Datum změny stavu registrace:

7/06/2013

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055518>