

TOXICOL VET, injekciné suspensija

Autorizovaný

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid

Product identification

Název léčivého přípravku:

TOXICOL VET, injekciné suspensija

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:

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

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](#)

350.00 unit(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

300.00 unit(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

- Prase

Subkutánní podání:

- Prase
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI09AB08

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Litva

Popis balení:

K dispozici pouze v [Lithuanian](#)

K dispozici pouze v [Lithuanian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Odpovědný orgán:

State Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

LT/2/04/1618/001-002

Datum změny stavu registrace:

28/12/2008

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

Documents

RV1618.PDF

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097602>