

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

Autoriseret

- 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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv
Lam
Pattegris
Hunkanin til avl
Gedekid
Får

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

- **Kalv**
- Meat and offal. 0 dag

-

Lam

- Meat and offal. 0 dag

•

Pattegris

- Meat and offal. 0 dag

•

Hunkanin til avl

- Meat and offal. 0 dag

•

Gedekid

- Meat and offal. 0 dag

•

Får

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

•

Kalv

- Meat and offal. 0 dag

•

Lam

- Meat and offal. 0 dag

•

Pattegris

- Meat and offal. 0 dag

•

Hunkanin til avl

- Meat and offal. 0 dag

•

Gedekid

- Meat and offal. 0 dag

•

Får

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AB01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Hipra S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

26/04/1988

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

2820 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/06/2013

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.