

TOXIPRA-S7

Autorisiert

- 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

Name des Arzneimittels:

TOXIPRA-S7

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Ziege

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

100.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

100.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

• Rind

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AB01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

15/07/1955

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

(AEMPS)

Zulassungsnummer:

2770 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/04/2013

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

Documents

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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