

# TOXIPRA S7 SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO, OVINO Y CAPRINO

Autorizado

- Clostridium sordellii, 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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

TOXIPRA S7 SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO, OVINO Y CAPRINO

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caprino

---

## Vía de administración:

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Porcentaje de protección / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Porcentaje de protección / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.50 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía subcutánea:

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

#### **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

#### **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI02AB01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja con un vial de 500 ml

Caja con un vial de 250 ml

Caja con un vial de 100 ml

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/07/1955

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2770 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/04/2013

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto