

# Toxicol Vet. injektionsvæske, suspension

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Toxicol Vet. injektionsvæske, suspension

### **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](#)

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:**

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

14.60 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

13.10 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

350.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

13.10 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

15.50 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

350.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

15.50 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

12.20 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

12.20 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

14.60 Unidad(es) / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
- 

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

QI09AB08

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Dinamarca

---

**Disponible en:**

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/11/1980

---

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

Zoetis Belgium

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

10330

---

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

4/11/1980

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.