

CLOSTRIPORC A Suspension for injection for pigs (pregnant sows and gilts)

No
autorizado

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type A, beta2 toxoid

Product identification

Nombre del medicamento:

CLOSTRIPORC A Suspension for injection for pigs (pregnant sows and gilts)

Clostriporc A Suspensie voor injectie

Clostriporc A Suspension injectable

Clostriporc A Injektionssuspension

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas reproductoras

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

125.00 Unidad(es) de ensayo por inmersión ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

770.00 Unidad(es) de ensayo por inmersión ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

• **Cerdas reproductoras**

- Meat and offal. 0 Día

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI09AB12

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Desistida

Authorised in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Idt Biologika GmbH

Marketing authorisation date:

6/01/2015

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

IDT Biologika GmbH

Autoridad responsable:

FAMHP

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

2/03/2022

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0262/001

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062371>