

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CLOSTRIPORC A Suspension for injection for pigs (pregnant sows and gilts)
CLOSTRIPORC A SUSPENSION INJECTABLE POUR PORCINS (TRUIES GESTANTES ET COCHETTES)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas reproductoras
Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Cerdas reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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

QI09AB12

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

IDT Biologika GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

11/09/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

IDT Biologika GmbH

Autoridad responsable:

National Veterinary Medicines Agency

Número de autorización:

FR/V/9204998 9/2014

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/09/2022

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0262/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062377>