

TOXIPRA PLUS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype A, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype B, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype C, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype D, Inactivated
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid

Product identification

Nombre del medicamento:

TOXIPRA PLUS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caprino

Ovino
Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Mililitro(s) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Mililitro(s) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Mililitro(s) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Mililitro(s) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Mililitro(s) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Mililitro(s) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Mililitro(s) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Mililitro(s) / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Bovino**

- Meat and offal. 21 Día

• **Caprino**

- Meat and offal. 21 Día

- **Ovino**

- Meat and offal. 21 Día

- **Porcino**

- Meat and offal. 21 Día

Vía subcutánea:

- **Bovino**

- Meat and offal. 21 Día

- **Caprino**

- Meat and offal. 21 Día

- **Ovino**

- Meat and offal. 21 Día

- **Porcino**

- Meat and offal. 21 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

QI09AB12

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

10/06/1998

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

19816/10-06-1998/K-0103301

Fecha del cambio de estado de la autorización:

15/09/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985011>