

TOXIPRA-S7

Valtuutettu

- Clostridium perfringens, type B, C and D, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type B, C and D, epsilon toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium sordellii, toxoid

Product identification

Lääkkeen nimi:

TOXIPRA-S7

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Nauta

Lamma

Vuohi

Antoreitti:

Ihon alle

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain English

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain English

5.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain English

3.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain English

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain English

100.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain English

100.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Withdrawal period by route of administration:

Ihon alle:

• Nauta

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• Lammas

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• Vuohi

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QI02AB01

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Spanish](#)

Saatavissa vain [Spanish](#)

Saatavissa vain [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastuullinen viranomainen:

(AEMPS)

Myyntiluvan numero:

2770 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

9/04/2013

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

Documents

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Myyntipäällysmarkinnat

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055475>