

File downloaded on 2026-05-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000089486>

# Toxovax

Odobreno

- Toxoplasma gondii, strain S48, Live

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Toxovax

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Intramuskularno

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
7500000.00 other / 1.00 Dose

### Farmaceutski oblik:

Koncentrat i otapalo za suspenziju za injekciju

**Karencija prema putu aplikacije:****Intramuskularno:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 42 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QI04AN01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Ireland

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

18/08/2003

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Broj odobrenja:**

VPA10996/080/001

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

18/08/2003

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.