

TOXIPRA PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO, CAPRINO, OVINO, PORCINO Y CONEJOS

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

TOXIPRA PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO, CAPRINO, OVINO, PORCINO Y CONEJOS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú

bárány
malac
nőstény tenyésznő
kecskegida
juh

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

borjú

- Meat and offal. 0 day

-

bárány

- Meat and offal. 0 day

•

malac

- Meat and offal. 0 day

•

nőstény tenyésznyúl

- Meat and offal. 0 day

•

kecskegida

- Meat and offal. 0 day

•

juh

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

•

borjú

- Meat and offal. 0 day

•

bárány

- Meat and offal. 0 day

•

malac

- Meat and offal. 0 day

•

nőstény tenyésznyúl

- Meat and offal. 0 day

•

kecskegida

- Meat and offal. 0 day

•

juh

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AB01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Hipra S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

26/04/1988

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

2820 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/06/2013

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055518>