

# Toxicol vet. Injektionsvätska, suspension

Heimilað

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Toxicol vet. Injektionsvätska, suspension

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

13.10 log<sub>2</sub> antibody unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

122.00 log<sub>2</sub> antibody unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

15.50 log<sub>2</sub> antibody unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

14.60 log<sub>2</sub> antibody unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

300.00 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

350.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í vöðva:

- 

#### Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

### Til notkunar undir húð:

- 

#### Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

## ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AB08

---

## Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Svíþjóð

---

**Fáanlegt í:**

Svíþjóð

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

1/12/2000

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Zoetis Belgium

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

14330

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

1/12/2000

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.