

TOXIPRA-S7

Viðurkennt

- 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

Heiti lyfs:

TOXIPRA-S7

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

100.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í English

100.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar undir húð:

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Geit**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI02AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Spánn

Áletrun:

Aðeins í boði í [Spanish](#)

Aðeins í boði í [Spanish](#)

Aðeins í boði í [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

(AEMPS)

Markaðsleyfisnúmer:

2770 ESP

Dagsetning leyfisbreytingar:

9/04/2013

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

Documents

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

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