

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

Heimilað

- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

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:

Nautgripir (kálfur)
Sauðkind (lamb)
Svín (grís)
Kanína (kvendýr til undaneldis)
Geit (kiðlingur)
Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind (lamb)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Kanína (kvendýr til undaneldis)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Geit (kiðlingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Sauðkind (lamb)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Kanína (kvendýr til undaneldis)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Geit (kiðlingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI02AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

26/04/1988

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

2820 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/06/2013

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á 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.