

# TOXIPRA-S7

Autorizzato

- 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

### Denominazione del medicinale:

TOXIPRA-S7

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

---

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.50 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 percentage protection / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 percentage protection / 2.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso sottocutaneo:**

- **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- **Ovino**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- **Caprino**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI02AB01

---

### **Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

15/07/1955

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorità responsabile:**

(AEMPS)

---

**Numero di autorizzazione:**

2770 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/04/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

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