

CLOSTRIPORC A Suspension for injection for pigs (pregnant sows and gilts)

Non
autorizzato

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type A, beta2 toxoid

Product identification

Denominazione del medicinale:

CLOSTRIPORC A Suspension for injection for pigs (pregnant sows and gilts)

Clostriporc A Suspensie voor injectie

Clostriporc A Suspension injectable

Clostriporc A Injektionssuspension

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino (scrofa da riproduzione)

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

125.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

770.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

- **Suino (scrofa da riproduzione)**

- carne e visceri. 0 giorno

- **Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

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

QI09AB12

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Idt Biologika GmbH

Marketing authorisation date:

6/01/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

IDT Biologika GmbH

Autorità responsabile:

FAMHP

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/03/2022

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0262/001

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062371>