

TOXIPRA PLUS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizzato

- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype A, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype B, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype C, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype D, Inactivated
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid

Product identification

Denominazione del medicinale:

TOXIPRA PLUS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Caprino

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.20 millilitro(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.20 millilitro(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.20 millilitro(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.20 millilitro(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.20 millilitro(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.20 millilitro(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.20 millilitro(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.20 millilitro(i) / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• **bovini**

- carne e visceri. 21 giorno

• **Caprino**

- carne e visceri. 21 giorno

- **Ovino**

- carne e visceri. 21 giorno

- **Suino**

- carne e visceri. 21 giorno

Uso sottocutaneo:

- **bovini**

- carne e visceri. 21 giorno

- **Caprino**

- carne e visceri. 21 giorno

- **Ovino**

- carne e visceri. 21 giorno

- **Suino**

- carne e visceri. 21 giorno

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

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

QI09AB12

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

19816/10-06-1998/K-0103301

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/09/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985011>