

TOXICOL VET, injekcinė suspensija

Igaliotas

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid

Product identification

Vaisto pavadinimas:

TOXICOL VET, injekcinė suspensija

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

350.00 unit(s) / 1.00 Dose

Pateikiama tik [English](#)

300.00 unit(s) / 1.00 Dose

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

- Kiaulė

Leisti po oda:

- Kiaulė
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI09AB08

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Didelio tankio polietileno buteliukai po 50 ml (10 dozių) ar 100 ml (20 dozių), užkimšti chlorbutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse.

Didelio tankio polietileno buteliukai po 50 ml (10 dozių), užkimšti chlorbutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse.

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos pažymėjimo numeris:

LT/2/04/1618/001-002

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/12/2008

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

Documents

RV1618.PDF

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097602>