

TOXIPRA PLUS ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, πρόβατα, αίγες και χοίρους

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TOXIPRA PLUS ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, πρόβατα, αίγες και χοίρους

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

geit

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.20 milliliter / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.20 milliliter / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.20 milliliter / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.20 milliliter / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.20 milliliter / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.20 milliliter / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.20 milliliter / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.20 milliliter / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 0 dag

•

geit

- Slakt. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Slakt. 0 dag

•

geit

- Slakt. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

QI09AB12

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/06/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

40737/03-04-2026/K-0103301

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/04/2026

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.