

Toxicol vet. Injektionsvätska, suspension

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Toxicol vet. Injektionsvätska, suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
13.10 log2 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
122.00 log2 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
15.50 log2 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
14.60 log2 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
300.00 unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
350.00 unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB08

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Plastflaska 100 ml

Plastflaska 50 ml

Ytterligare information

Typ av berättigande:**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Animal Health ApS

Godkännandedatum:

1/12/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

14330

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/12/2000

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktresumé

Bipacksedel

Märkningstext