

TOXIPRA S7 SUSPENSION INJECTABLE PARA BOVINO, OVINO Y CAPRINO

Godkänd

- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type B, C and D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type B, C and D, beta toxoid

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

TOXIPRA S7 SUSPENSION INJECTABLE PARA BOVINO, OVINO Y CAPRINO

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:

Nöt

Får

Get

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

100.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

100.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

3.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

5.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Godkännandedatum:

15/07/1955

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

Godkännandenummer:

2770 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/04/2013

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

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.