

# TOXIPRA – S7

Auktoriserad

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

## Product identification

### Läkemedlets namn:

ТОКСИПРА-С7

TOXIPRA – S7

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Nöt

Får

Get

---

### Administreringsväg:

Subkutan användning

---

## Product details

### **Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
0.10 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
0.18 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Subkutan användning:**

- **Nöt**
  - **Får**
  - **Get**
- 

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI02AB01

---

### **Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Authorised in:**

Bulgarien

---

### **Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

25/06/2008

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

BFSA

---

**Godkännandenummer:**

0022-1968-06.03.2013

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

6/03/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Produktresumé

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

### Bipacksedel och märkning

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093637>