

TOXIPRA PLUS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

TOXIPRA PLUS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Get

Får
Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.20 millilitre(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.20 millilitre(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.20 millilitre(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.20 millilitre(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.20 millilitre(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.20 millilitre(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.20 millilitre(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.20 millilitre(s) / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

• **Nöt**

- Meat and offal. 21 dygn

• **Get**

- Meat and offal. 21 dygn

- **Får**

- Meat and offal. 21 dygn

- **Svin**

- Meat and offal. 21 dygn

Subkutan användning:

- **Nöt**

- Meat and offal. 21 dygn

- **Get**

- Meat and offal. 21 dygn

- **Får**

- Meat and offal. 21 dygn

- **Svin**

- Meat and offal. 21 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

QI09AB12

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Grekland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Greek](#)

Finns tillgänglig endast på [Greek](#)

Finns tillgänglig endast på [Greek](#)

Finns tillgänglig endast på [Greek](#)

Finns tillgänglig endast på [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

10/06/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

19816/10-06-1998/K-0103301

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/09/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985011>