

MILOXAN, Injekční suspenze

Неразрешен

- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium novyi, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MILOXAN, Injekční suspenze

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

коза

свиня

овца

говеда

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

2.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

2.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

90.00 percent / 1.00 Dose

Налично само в Английски

90.00 percent / 1.00 Dose

Налично само в Английски

10.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

5.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

3.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Подкожно приложение:**

-

коза

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

•

говеда

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AB01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

15/12/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/181/98-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/09/2024

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.