

Miloxan vakcina A.U.V.

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Miloxan vakcina A.U.V.

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:

говеда

овца

коза

Начин на приложение:

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)/dose

Налично само в Английски

2.50 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Налично само в Английски

2.50 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Налично само в Английски

3.50 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Налично само в Английски

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)/dose

Налично само в Английски

5.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Налично само в Английски

10.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

-

коза

- Meat and offal. 0 day

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:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Унгарски](#)

Налично само в [Унгарски](#)

Налично само в [Унгарски](#)

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](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

1/07/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/07/1998

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