

Miloxan injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok, ovce a kozy

Неразрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Miloxan injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok, ovce a kozy

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

коза

овца

Начин на приложение:

Подкожно приложение

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

Налично само в Английски

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

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

-

говеда

- All relevant tissues. 0 day

-

коза

- All relevant tissues. 0 day

-

овца

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

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 Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

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:

3/01/2001

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:

97/155/00-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/10/2024

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

Документи

Combined File of all Documents

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