

# MILOXAN, Injekční suspenze

Autorizovaný

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

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

MILOXAN, Injekční suspenze

---

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy zvířat:

Koza

Prase

Ovce

Skot

---

### Způsob podání:

## Product details

### **Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v English  
10.00 international unit(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v English  
5.00 international unit(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v English  
2.50 international unit(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v English  
3.50 international unit(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v English  
2.50 international unit(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v English  
90.00 percent / 1.00 Dose

K dispozici pouze v English  
90.00 percent / 1.00 Dose

---

### **Léková forma:**

Injekční suspenze

---

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

#### **Subkutánní podání:**

- **Koza**

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

- **Prase**

- Maso. 0 day

- **Ovce**

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

- **Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI02AB01

---

**Právní status výdeje:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Česko

---

**Popis balení:**

sklo lahvička 1 x 250

sklo lahvička 1 x 50

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Marketing authorisation date:**

15/12/1998

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Odpovědný orgán:**

USKVBL

---

**Registrační číslo:**

97/181/98-C

---

**Datum změny stavu registrace:**

15/12/1998

---

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

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079319>