

MILOXAN, Injekční suspenze

Autoriseret

- 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

Lægemidlets navn:

MILOXAN, Injekční suspenze

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Ged

Svin

Får

Kvæg

Administrationsvej:

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
10.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
5.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
2.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
3.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
2.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
90.00 percent / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
90.00 percent / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan anvendelse:

- **Ged**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- **Svin**

- Meat and offal. 0 day

- **Får**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- **Kvæg**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AB01

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

15/12/1998

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

USKVBL

Markedsføringstilladelsesnummer:97/181/98-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:15/12/1998

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

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