

ANTOX 9 max

Autoriseret

- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Clostridium novyi, strain 754, toxoid
- Clostridium novyi, type B, strain 34, toxoid
- Clostridium septicum, strain 1098, cells and toxin, Inactivated
- Clostridium perfringens, type D, strain 98, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type A, strain 28, toxoid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ANTOX 9 max

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](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

6000.00 Decimal potentiation / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

6000.00 Decimal potentiation / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AB01

QI04AB01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Mintech Co EOOD

Dato for markedsføringstilladelse:

15/11/2021

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Mintech Co EOOD

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-3086

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/11/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Package Leaflet and Labelling

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