

MILOXAN ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autoriseret

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

Product identification

Lægemidlets navn:

MILOXAN ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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

Får

Kvæg

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 100% protective dose / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 100% protective dose / 2.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan anvendelse:

- **Ged**

- Not applicable. no withdrawal period

- **Får**

- Not applicable. no withdrawal period

- **Kvæg**

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QR05DA12

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

6739-05-03-1992/31-03-1992/K-0044101

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/09/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108081>