

ANTOX 9 max

Zugelassen

- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium chauvoei, toxoid
- 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

Arzneimittel:

ANTOX 9 max

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

5.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

6000.00 Decimal potentisation / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

6000.00 Decimal potentisation / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

5.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

5.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

10.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

0.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AB01

QI04AB01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Mintech Co EOOD

Zulassungsdatum:

15/11/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Mintech Co EOOD

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-3086

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/11/2021

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.