

# 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, Inactivated
- Clostridium perfringens, type D, strain 98, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type A, strain 28, toxoid

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

AHTOKC 9 макс

ANTOX 9 max

### **Wirkstoff:**

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 Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QI02AB01

QI04AB01

---

**Abgaberegelung:**

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:**

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