

Miloxan injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok, ovce a kozy

Μη
εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Miloxan injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok, ovce a kozy

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Αίγα

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/01/2001

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

97/155/00-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

21/10/2024

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.