

MILOXAN, Injekční suspenze

No autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MILOXAN, Injekční suspenze

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caprino

Porcino

Ovino

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

90.00 Porcentaje / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

90.00 Porcentaje / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

3.50 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AB01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

15/12/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/181/98-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/09/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.