

Miloxan - Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Ziegen

Volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

Miloxan - Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Ziegen

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

kits

lammas

Manustamisviis:

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English

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

Turustatakse ainult English

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

Turustatakse ainult English

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

Turustatakse ainult English

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

Turustatakse ainult English

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

Turustatakse ainult English

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Subkutaanne:

- **veis**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 hour

- **kits**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 hour

- **lammas**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 hour

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Austria

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [German](#)

Turustatakse ainult [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

14/02/1994

Partii vabastamise tootmiskohad:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Authorisation number:8-20126

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:14/02/1994

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

Documents

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085306>