

MILOXAN ENEΣIMO ENAIΩPHMA

Volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

MILOXAN ENEΣIMO ENAIΩPHMA

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kits

lammas

veis

Manustamisviis:

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English

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

Turustatakse ainult English

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

Turustatakse ainult English

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)/dose

Turustatakse ainult English

3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)/dose

Turustatakse ainult English

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)/dose

Turustatakse ainult English

1.00 100% protective dose / 2.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

1.00 100% protective dose / 2.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Subkutaanne:

- **kits**

- Not applicable. no withdrawal period

- **lammas**

- Not applicable. no withdrawal period

- **veis**

- Not applicable. no withdrawal period

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

QR05DA12

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Kreeka

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult Greek

Turustatakse ainult Greek

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult English

Müügiloo hoidja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Partii vabastamise tootmiskohad:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastutav asutus:

National Organization For Medicines

Authorisation number:

6739-05-03-1992/31-03-1992/K-0044101

Müügiloo staatuse muutmise kuupäev:

20/09/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108081>