

Miloxan injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok, ovce a kozy

Ei
myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Miloxan injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok, ovce a kozy

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Vuohi

Lammas

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä English

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Ihon alle:**

-

Nauta

- All relevant tissues. 0 day

-

Vuohi

- All relevant tissues. 0 day

-

Lammas

- All relevant tissues. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Myyntiluvan myöntämispäivä:

3/01/2001

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

97/155/00-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

21/10/2024

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.