

Miloxan vakcina A.U.V.

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Miloxan vakcina A.U.V.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)/dose

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)/dose

Disponible uniquement en Anglais

5.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Disponible uniquement en Anglais

10.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/07/1998

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/07/1998

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet