

Miloxan - Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Ziegen

Viðurkennt

- 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

Heiti lyfs:

Miloxan - Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Ziegen

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Geit

Sauðkind

Íkomuleið:

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í English

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar undir húð:

• Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

• Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

• Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf):

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Austurríki

Áletrun:

Aðeins í boði í [German](#)

Aðeins í boði í [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

14/02/1994

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

8-20126

Dagsetning leyfisbreytingar:

14/02/1994

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

Documents

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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