

Miloxan vakcina A.U.V.

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Miloxan vakcina A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Leið stjórnsýslu:

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

1/07/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/07/1998

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet