

Miloxan suspensão injectável para bovinos, ovinos e caprinos.

Viðurkennt

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Miloxan suspensão injectável para bovinos, ovinos e caprinos.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Geit

Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

- **Nautgripir**
 - **Geit**
 - **Sauðkind**
-

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

QI02AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Fáanlegt í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/10/1986

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

424/91 DGV

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/05/2019

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098231>