

ANTOX 9 max

Heimilað

- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium chauvoei, toxoid
- Clostridium novyi, strain 754, toxoid
- Clostridium novyi, type B, strain 34, toxoid
- Clostridium septicum, strain 1098, Inactivated
- Clostridium perfringens, type D, strain 98, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type A, strain 28, toxoid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AHTOKC 9 макс

ANTOX 9 max

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](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir
Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

6000.00 Decimal potentiation / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

6000.00 Decimal potentiation / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

QI02AB01

QI04AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Mintech Co EOOD

Dagsetning markaðsleyfis:

15/11/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Mintech Co EOOD

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-3086

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/11/2021

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Package Leaflet and Labelling

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