

Miloxan Suspensie voor injectie

Neregistruotas

- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Miloxan Suspensie voor injectie

Miloxan Suspension injectable

Miloxan Injektionslösung

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

90.00 percentage protection / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.50 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

90.00 percentage protection / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti po oda:**

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:
QI02AB01

Tiekimo teisinis statusas:
Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:
Surrendered

Registruota:
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:
Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:
Pateikiama tik Anglų Italų

Registruotojas:
Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Rinkodaros leidimo data:
6/10/1989

Serijos išleidimo gamybos vietos:
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Atsakinga institucija:
Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos numeris:

BE-V149037

Registracijos statuso pasikeitimo data:

6/06/2023

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.