

## **PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

MILOXAN injekční suspenze

### **1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE**

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, 29 avenue Tony Garnier, 69007 Lyon, Francie

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Laboratoire Porte des Alpes, rue de l'Aviation, 69800 Saint Priest, Francie

### **2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

MILOXAN injekční suspenze

### **3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK**

Clostridium perfringens beta toxoid .....min. 10 IU  
Clostridium perfringens epsilon toxoid .....min. 5 IU  
Clostridium septicum .....min. 2,5 IU  
Clostridium novyi .....min. 3,5 IU  
Clostridium tetani .....min. 2,5 IU  
Clostridium sordellii.....min. 90 % ochrana proti čelenži  
Anacultura Clostridium chauvoei ....min. 90 % ochrana proti čelenži  
Algeldrát , Formaldehyd, Vehikulum.  
Dávka: 2 ml

### **4. INDIKACE**

Vakcinace proti anaerobním bakteriálním toxi-infekcím vnímavých zvířat (skot, ovce, kozy, prasata).

Enterotoxemie způsobené Cl. sordellii

Enterotoxemie způsobené Cl. perfringens zejména:

- Dysenterie jehňat – Cl. perfringens typ B
- Enterotoxémie dospělých ovcí – Cl. perfringens typ C
- Enterotoxémie ovcí, vyvolaná Cl. perfringens, typem D
- Nekrotická enteritida prasat – Cl. perfringens typ C

Sněť šelestivá – Cl chauvoei

Bradsot ovcí – Cl. septicum

Nekrotický zánět jater – Cl. novyi

Plynové gangrény – Cl. perfringens, Cl. septicum, Cl. novyi

Tetanus – Cl. tetani

### **5. KONTRAINDIKACE**

Nejsou známy.

### **6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY**

Po vakcinaci se může vytvořit uzlíkovité zduření v místě vpichu, které vymizí do deseti dnů.

Po vakcinaci se může objevit hypersenzitivní reakce u senzibilizovaných zvířat.

Jestliže zaznamenáte jakékoliv závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

### **7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT**

Skot, ovce, kozy, prasata.

## **8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ**

Aplikujte subkutánně.

Skot do 4 měsíců věku, ovce, kozy a prasata - 2 ml.

Skot nad 4 měsíce věku - 4 ml.

Primovakcinace: 2 injekce s intervalem 4 týdny.

Revakcinace: každý rok.

Březí samice - k zajištění maximální hladiny protilátek v kolostru se doporučuje druhá injekce primovakc. nebo revakcinace 2 až 6 týdnů před porodem.

Mladá zvířata - narozená z nevakcinovaných matek – vakcinace od 2 týdnů věku - narozená od vakcinovaných matek - vakcinace od 8 týdnů věku

## **9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ**

Obsah lékovky dobře protřepat.

Dodržujte běžné aseptické postupy.

## **10. OCHRANNÁ LHŮTA**

Bez ochranných lhůt.

## **11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2°C – 8°C)

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

Nepoužít po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě.

## **12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ**

Obsah lékovky po otevření ihned spotřebujte a nepoužitý zbytek neškodně odstraňte.

Březí a laktující zvířata je možné vakcinovat. Doporučuje se nevakcinovat březí kozy, vyjma urgentních případů.

## **13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA**

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních předpisů.

## **14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE**

Duben 2020

## **15. DALŠÍ INFORMACE**

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Velikosti balení: 50 ml, 250 ml

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.