

Miloxan - Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Ziegen

Toegelaten

- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- CLOSTRIDIUM TETANI
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium sordellii, toxoid

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Miloxan - Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Ziegen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Geit

Schaap

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

14/02/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-20126

Datum toelatingswijziging:

14/02/1994

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.