

Miloxan vakcina A.U.V.

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Miloxan vakcina A.U.V.

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

Schaap

Geit

Toedieningsweg:

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

2.50 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Alleen beschikbaar in Engels

2.50 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Alleen beschikbaar in Engels

3.50 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

5.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Alleen beschikbaar in Engels

10.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:
QI02AB01

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Hongarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

1/07/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

1/07/1998

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