

# Miloxan - Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Ziegen

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Miloxan - Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Ziegen

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

geit

sau

## Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.50 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 internasjonal(e) enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

90.00 prosent beskyttelse / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

90.00 prosent beskyttelse / 2.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Subkutan bruk:

- 

##### storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

- 

##### geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

- 

**sau**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

AT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

14/02/1994

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

8-20126

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

14/02/1994

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.