

Miloxan Suspensie voor injectie

Ikke autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Miloxan Suspensie voor injectie

Miloxan Suspension injectable

Miloxan Injektionslösung

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:

sau

storfe

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

90.00 prosent beskyttelse / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

90.00 prosent beskyttelse / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QI02AB01

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Overgitt-fracfalt

Autorisert i:
BE

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
6/10/1989

Tilvirker for batchfrigivelse:
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:
Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V149037

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/06/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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