

Miloxan suspension injectable pour bovins et ovins

Ikke
autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Miloxan suspension injectable pour bovins et ovins

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

10.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

5.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

90.00 prosent beskyttelse / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

3.50 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

2.50 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

2.50 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

90.00 prosent beskyttelse / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

sau

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

storfe

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

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:

LU

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:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V 344/89/12/0294

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/06/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: 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.