

ANTOX

Upoważniony

- Clostridium perfringens, type D, strain 98, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium novyi, strain 34, Inactivated
- Clostridium septicum, strain 1098, Inactivated
- Clostridium perfringens, type B, epsilon toxoid

Product identification

Nazwa leku:

AHTOKC

ANTOX

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

4.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

4.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

4.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

8.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

4.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie domięśniowe:

- Sheep
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI04AB01

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Mintech Co EOOD

Marketing authorisation date:

28/09/2008

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Mintech Co EOOD

Organ odpowiedzialny:

BFSA

Numer pozwolenia:

0022-2053-25.06.2013

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/06/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095782>