

# Miloxan suspensão injectável para bovinos, ovinos e caprinos.

Autorizat

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

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

Miloxan suspensão injectável para bovinos, ovinos e caprinos.

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Bovine

Capră

Oaie

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

---

## Product details

### **Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

2.50 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

3.50 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

2.50 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

5.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

10.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Administrare subcutanată:**

- **Bovine**
  - **Capră**
  - **Oaie**
- 

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI02AB01

---

### **Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Portugal

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Portuguese](#)

Disponibile numai în [Portuguese](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Marketing authorisation date:**

21/10/1986

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoritatea responsabilă:**

DGAV

---

**Numărul autorizației:**

424/91 DGV

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/05/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098231>