

MILOXAN ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

MILOXAN ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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:

Capră

Oaie

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

5.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

10.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

2.50 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)/doză

Disponibile numai în [English](#)

3.50 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)/doză

Disponibile numai în [English](#)

2.50 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)/doză

Disponibile numai în [English](#)

1.00 100% protective dose / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 100% protective dose / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare subcutanată:

- **Capră**

- Nu se aplică. no withdrawal period

- **Oaie**

- Nu se aplică. no withdrawal period

- **Bovine**

- Nu se aplică. no withdrawal period

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QR05DA12

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](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greek](#)

Disponibile numai în [Greek](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

6739-05-03-1992/31-03-1992/K-0044101

Data modificării statusului autorizației:

20/09/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108081>