

MILOXAN, Injekční suspenze

Ni odobreno

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

Informacije o zdravlju

Ime zdravila:

MILOXAN, Injekční suspenze

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravlilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
2.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)
2.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)
90.00 percent / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)
90.00 percent / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)
10.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)
5.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)
3.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**Subkutana uporaba:**

-

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI02AB01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

15/12/1998

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

97/181/98-C

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

18/09/2024

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.