

Miloxan Suspensie voor injectie

Ni odobreno

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Miloxan Suspensie voor injectie

Miloxan Suspension injectable

Miloxan Injektionslösung

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
govedo

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

3.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

5.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

govedo

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

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 Belgium S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

6/10/1989

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Pristojni organ:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

BE-V149037

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

6/06/2023

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.