

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

MILOXAN injekční suspenze

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, 29 avenue Tony Garnier, 69007 Lyon, Francie

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Laboratoire Porte des Alpes, rue de l'Aviation, 69800 Saint Priest, Francie

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

MILOXAN injekční suspenze

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Clostridium perfringens beta toxoidmin. 10 IU
Clostridium perfringens epsilon toxoidmin. 5 IU
Clostridium septicummin. 2,5 IU
Clostridium novyimin. 3,5 IU
Clostridium tetanimin. 2,5 IU
Clostridium sordellii.....min. 90 % ochrana proti čelenži
Anacultura Clostridium chauvoeimin. 90 % ochrana proti čelenži
Algeldrát , Formaldehyd, Vehikulum.
Dávka: 2 ml

4. INDIKACE

Vakcinace proti anaerobním bakteriálním toxi-infekcím vnímavých zvířat (skot, ovce, kozy, prasata).

Enterotoxemie způsobené Cl. sordellii

Enterotoxemie způsobené Cl. perfringens zejména:

- Dysenterie jehňat – Cl. perfringens typ B
- Enterotoxémie dospělých ovcí – Cl. perfringens typ C
- Enterotoxémie ovcí, vyvolaná Cl. perfringens, typem D
- Nekrotická enteritida prasat – Cl. perfringens typ C

Sněť šelestivá – Cl chauvoei

Bradsot ovcí – Cl. septicum

Nekrotický zánět jater – Cl. novyi

Plynové gangrény – Cl. perfringens, Cl. septicum, Cl. novyi

Tetanus – Cl. tetani

5. KONTRAINDIKACE

Nejsou známy.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Po vakcinaci se může vytvořit uzlíkovité zduření v místě vpichu, které vymizí do deseti dnů.

Po vakcinaci se může objevit hypersenzitivní reakce u senzibilizovaných zvířat.

Jestliže zaznamenáte jakékoliv závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Skot, ovce, kozy, prasata.

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Aplikujte subkutánně.

Skot do 4 měsíců věku, ovce, kozy a prasata - 2 ml.

Skot nad 4 měsíce věku - 4 ml.

Primovakcinace: 2 injekce s intervalem 4 týdny.

Revakcinace: každý rok.

Březí samice - k zajištění maximální hladiny protilátek v kolostru se doporučuje druhá injekce primovakc. nebo revakcinace 2 až 6 týdnů před porodem.

Mladá zvířata - narozená z nevakcinovaných matek – vakcinace od 2 týdnů věku - narozená od vakcinovaných matek - vakcinace od 8 týdnů věku

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Obsah lékovky dobře protřepat.

Dodržujte běžné aseptické postupy.

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Bez ochranných lhůt.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte a přepravujte chlazené (2°C – 8°C)

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

Nepoužít po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Obsah lékovky po otevření ihned spotřebujte a nepoužitý zbytek neškodně odstraňte.

Březí a laktující zvířata je možné vakcinovat. Doporučuje se nevakcinovat březí kozy, vyjma urgentních případů.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechn nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Duben 2020

15. DALŠÍ INFORMACE

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Velikosti balení: 50 ml, 250 ml

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.