

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Neoprávněný

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type B, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Tetanus toxoid adsorbed
- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium novyi, type D, toxoid

Product identification

Název léčivého přípravku:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep
Bravoxin 10 Suspension injectable

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Ovce

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

0.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

18.20 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

18.20 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

5.30 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

3.80 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

4.60 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

4.90 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

4.40 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:**Subkutánní podání:****• Skot**

- Milk. 0 day

- Maso. 0 day

• **Ovce**

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Authorised in:

Lucembursko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

1/12/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

MSD Animal Health UK Limited
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odpovědný orgán:

Le Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Registrační číslo:

V/817/08/11/0972

Datum změny stavu registrace:

1/12/2008

Referenční členský stát:

Německo

Číslo postupu:

DE/V/0279/001

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062413>