

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Neregistrováno

- 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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Subkutánní podání:**

-

Skot

- Milk. 0 day
- Maso. 0 day

-

Ovce

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Lucembursko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

1/12/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

MSD Animal Health UK Limited
Intervet International B.V.

Příslušný 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 procedury:

DE/V/0279/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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