

# Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Neregistrováno

- Clostridium novyi, type D, toxoid
- Clostridium sordellii, toxoid
- Tetanus toxoid adsorbed
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type B, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type A, alpha 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](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Skot

Ovce

---

**Cesta podání:**

Subkutánní podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

5.30 international unit(s) / 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](#)

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

---

**Léková forma:**

Injekční suspenze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Subkutánní podání:**

- 

**Skot**

- Mléko. 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:**

Norsko

---

**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:**

17/04/2009

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

MSD Animal Health UK Ltd  
Intervet International B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Registrační číslo:**

07-5497

---

**Datum změny stavu registrace:**

1/02/2025

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo procedury:**

DE/V/0279/001

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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