

# Tribovax 10 suspension for injection for cattle and sheep

Registrováno

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

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Bravoxin

Tribovax 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](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

18.20 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 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**

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

- 

**Ovce**

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

---

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

QI02AB01

QI04AB01

---

**Právní status výdeje:**Volně prodejný

---

**Stav registrace:**Valid

---

**Registrováno v:**Irsko

---

**Popis balení:**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](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**Intervet (Ireland) Limited

---

**Datum registrace:**

10/09/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Intervet International B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Registrační číslo:**

VPA10996/286/001

---

**Datum změny stavu registrace:**

10/09/2021

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo procedury:**

DE/V/0289/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

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

Finsko Francie Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

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

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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