

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Ikke
autoriseret

- 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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Subkutan anvendelse:**

-

Kvæg

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Får

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AB01

QI04AB01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

1/12/2008

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

MSD Animal Health UK Limited
Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

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

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/817/08/11/0972

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/12/2008

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

DE/V/0279/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.