

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Autoriseret

- 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 C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type B, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Bravoxin 10 suspensão injetável para bovinos e ovinos

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](#)
Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Får

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
4.40 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
4.90 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
4.60 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
3.80 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
5.30 international unit(s) / 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](#)
0.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 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:

Gyldig

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:

MSD Animal Health Lda.

Dato for markedsføringstilladelse:

17/09/2008

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

MSD Animal Health UK Ltd

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

807/08 DIVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/12/2018

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

DE/V/0279/001

Berørte medlemsstater:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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