

Nicht
autorisiert

- 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

Arzneimittel:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep
Bravoxin 10 Suspension for Injection for Cattle and Sheep

Wirkstoff:

[illegible]

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AB01

QI04AB01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung erloschen

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

MSD Animal Health UK Limited

Zulassungsdatum:

1/12/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

MSD Animal Health UK Limited

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 01708/4585

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/03/2024

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0279/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet