

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Ei
myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Ihon alle:**

-

Nauta

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI02AB01

QI04AB01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/12/2008

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

MSD Animal Health UK Limited

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

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

Myyntilupanumero:

V/817/08/11/0972

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/12/2008

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

DE/V/0279/001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.