

Tribovax 10 - in - 1 suspension for injection for cattle and sheep

Nem
engedélyezett

- 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Tribovax 10 - in - 1 suspension for injection for cattle and sheep

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

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

-

juh

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AB01

QI04AB01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/05/2012

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

MSD Animal Health UK Limited

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

HPRA

Engedély száma:

VPA10996/259/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/05/2012

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

DE/V/0279/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat