

Bravoxin 10 Suspension for Injection for Cattle and Sheep

Ekki
heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Leið stjórnýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AB01

QI04AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Útrunnið

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

MSD Animal Health UK Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

1/12/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

MSD Animal Health UK Limited

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 01708/4585

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/03/2024

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0279/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062439>