

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Ekki heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir
Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

17.40 unit(s) / 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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AB01

QI04AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/12/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

MSD Animal Health UK Limited
Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

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

Markaðsleyfisnúmer:

V/817/08/11/0972

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/12/2008

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0279/001

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.