

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Neregistruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Bravoxin 10 suspensie voor injectie voor runderen en schapen

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

17.40 unit(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.40 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.90 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.60 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.80 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

90.00 percentage protection / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.30 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

18.20 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

18.20 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti po oda:**

-

Galvijai

- Pienas. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI02AB01

QI04AB01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:Pateikiama tik AnglųPateikiama tik AnglųPateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet Nederland B.V.

Rinkodaros leidimo data:

29/08/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

MSD Animal Health UK Limited

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 101717

Registracijos statuso pasikeitimo data:

21/09/2023

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0279/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.