

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Neregistruotas

- 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 chauvoei, Inactivated
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Tetanus toxoid adsorbed
- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium novyi, type D, toxoid

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Bravoxin 10 Suspensie voor injectie

Bravoxin 10 Suspension injectable

Bravoxin 10 Injektionssuspension

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](#)

0.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 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](#)

5.30 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

90.00 percentage protection / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.80 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.60 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.90 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.40 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

17.40 unit(s) / 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 Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama 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 International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

1/12/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

MSD Animal Health UK Limited

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos numeris:

BE-V329576

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/09/2023

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.

Pakuotės lapelis

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