

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

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

Rinkodaros leidimo data:

17/09/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

MSD Animal Health UK Ltd

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/6627427 6/2008

Registracijos statuso pasikeitimo data:

8/01/2025

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.