

Tribovax 10 - in - 1 suspension for injection for cattle and sheep

Ikke
autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Tribovax 10 - in - 1 suspension for injection for cattle and sheep

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

sau

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

0.50 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

18.20 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

18.20 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

5.30 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

3.80 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

4.60 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

4.90 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

4.40 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

17.40 enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Milk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/05/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

MSD Animal Health UK Limited
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighet:

HPRA

Godkjenningsnummer:

VPA10996/259/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/05/2012

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0279/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062447>