

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Niedopuszczony do obrotu

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Bravoxin 10 Suspensie voor injectie

Bravoxin 10 Suspension injectable

Bravoxin 10 Injektionssuspension

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)
Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
18.20 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
18.20 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
5.30 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
3.80 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
4.60 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/12/2008

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

MSD Animal Health UK Limited

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numer pozwolenia:

BE-V329576

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/09/2023

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

DE/V/0279/001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.