

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Neautorizat

- Clostridium novyi, type D, toxoid
- Clostridium sordellii, toxoid
- Tetanus toxoid adsorbed
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

17.40 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.40 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.90 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.60 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.80 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

90.00 percentage protection / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.30 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

18.20 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

18.20 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.50 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

17/04/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

MSD Animal Health UK Limited

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Norwegian Medical Products Agency

Numărul autorizației:

07-5497

Data modificării statusului autorizației:

1/02/2025

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0279/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.