

Bravoxin 10 Suspension for Injection for Cattle and Sheep

Neoprávnený

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep
Bravoxin 10 Suspension for Injection for Cattle and Sheep

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

0.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Expired

Registrovaný v/vo:

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

MSD Animal Health UK Limited

Dátum registrácie lieku:

1/12/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

MSD Animal Health UK Limited
Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 01708/4585

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/03/2024

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0279/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet