

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

Ni
odobreno

- 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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

govedo

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

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet (Ireland) Limited

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

18/05/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

MSD Animal Health UK Limited

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

HPRA

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

VPA10996/259/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

18/05/2012

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

DE/V/0279/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet