

Ej
godkänd

- ## Produkts identitetsbeteckning

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

[illegible]

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Nöt

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AB01

QI04AB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Utgått

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

MSD Animal Health UK Limited

Godkännandedatum:

1/12/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

MSD Animal Health UK Limited

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 01708/4585

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/03/2024

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0279/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet