

Bravoxin

Разрешен

- 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 B and C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bravoxin

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AB01

QI04AB01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Romania

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

23/02/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

260035

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/02/2026

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0289/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.