

Bravoxin

Registrováno

- 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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Bravoxin

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot
Ovce

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet Deutschland GmbH

Datum registrace:

3/08/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Registrační číslo:

PEI.V.12037.01.1

Datum změny stavu registrace:

3/08/2020

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0289/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.