

Bravoxin

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

Bravoxin

Bravoxin инъекционная суспензия за овце и говеда

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Ovce

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

• **Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

• **Ovce**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

18/01/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odpovědný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-3035

Datum změny stavu registrace:

18/01/2021

Referenční členský stát:

Německo

Číslo postupu:

DE/V/0289/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Řecko Maďarsko

K dispozici 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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063221>