

Bravoxin

Zugelassen

- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BRAVOXIN ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Bravoxin

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AB01

QI04AB01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet Hellas M.A.E.

Zulassungsdatum:

27/07/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

72769/28-07-2021/K-0247101

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/07/2021

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0289/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Griechenland Ungarn Island Irland
Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.