

Bravoxin

Volitatud

- 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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Bravoxin

Bravoxin vakcina A.U.V.

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Subkutaanne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

•

lammas

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI02AB01

QI04AB01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Ungari

Saadaval:

Ungari

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Müügiloa kuupäev:

21/01/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

European Medicines Agency

Müügiloa number:

4227/X/21 NÉBIH ÁTI

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

21/01/2021

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0289/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Prantsusmaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg
Holland Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Hispaania Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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