

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

Tribovax Vet. injektionsvæske, suspension

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:

Taani

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:

27/01/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

Danish Medicines Agency

Müügiloa number:

64984

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

27/01/2021

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiata allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiata allpool teises keeles.