

Bravoxin, süstesuspensioon veistele ja lammastele

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

Product identification

Ravimi nimetus:

Bravoxin

Bravoxin, süstesuspensioon veistele ja lammastele

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

Manustamisviis:

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

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

Turustatakse ainult [English](#)

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

Turustatakse ainult [English](#)

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

Turustatakse ainult [English](#)

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

Turustatakse ainult [English](#)

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

Turustatakse ainult [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult [English](#)

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

Turustatakse ainult [English](#)

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

Turustatakse ainult [English](#)

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

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:**Subkutaanne:**

- **veis**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

• **lammas**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI02AB01

QI04AB01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Eesti

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

27/04/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Authorisation number:

2292

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

27/04/2021

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

eesti (PDF)

Avaldatud: 23/02/2022

[Lae alla](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063209>