

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

Product identification

Ravimi nimetus:

Bravoxin

Tribovax vet. Stungulyf, dreifa handa nautgripum og sauðfé

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 anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni**(ATCvet) kohane kood:**

QI02AB01

QI04AB01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Island

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:

25/01/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Vastutav asutus:

Icelandic Medicines Agency

Authorisation number:

IS/2/21/001/01

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

25/01/2021

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi infoleht

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

Pakendi märgistus

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063227>