

Bravoxin

Volitatus

- 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 ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Bravoxin

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:

Kreeka

Saadaval:

Kreeka

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 Hellas M.A.E.

Müügiloa kuupäev:

27/07/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

National Organization For Medicines

Müügiloa number:

72769/28-07-2021/K-0247101

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

27/07/2021

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

Combined File of all Documents

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