

# Bravoxin

Volitatud

- Clostridium novyi, type D, toxoid
- Clostridium sordellii, toxoid
- Tetanus toxoid adsorbed
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, 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

### 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:**

Rumeenia

---

**Saadaval:**

Rumeenia

---

**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:**

23/02/2021

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Intervet International B.V.

---

**Vastutav asutus:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Müügiloa number:**

260035

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

22/02/2026

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Combined File of all Documents

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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