

# Bravoxin

Autorizat

- 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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Bravoxin

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

---

### **Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

17.40 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.40 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.90 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.60 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.80 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

90.00 percentage protection / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.30 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

18.20 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.50 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare subcutanată:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

### **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI02AB01

QI04AB01

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponibil în:**

Denmark

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

27/01/2021

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Danish Medicines Agency

---

**Numărul autorizației:**

64984

---

**Data modificării statusului autorizației:**

27/01/2021

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

DE/V/0289/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)  
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#)  
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de  
mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de  
mai jos.