

Bravoxin

Autorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Bravoxin

Tribovax vet. Stungulyf, dreifa handa nautgripum og sauðfé

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 Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

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:

25/01/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Icelandic Medicines Agency

Numărul autorizației:

IS/2/21/001/01

Data modificării statusului autorizației:

25/01/2021

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](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.