

Bravoxin

Autoriseret

- 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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Bravoxin

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

17.40 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.40 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.90 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.30 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

18.20 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AB01

QI04AB01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Romania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

23/02/2021

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

260035

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/02/2026

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

DE/V/0289/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.