

# Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Ekki heimilað

- 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 C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type B, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

---

**Marktegund:**

Nautgripir

Sauðkind

---

**Leið stjórnýslu:**

Til notkunar undir húð

---

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fánlegt í enska

17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska

4.40 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska

4.90 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska

4.60 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska

3.80 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska

5.30 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska

18.20 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska

18.20 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska

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

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, dreifa

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar undir húð:**

- 

**Nautgripir**

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI02AB01

QI04AB01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Heimilað í:**

Noregur

---

**Lýsing umbúða:**Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet International B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

17/04/2009

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

MSD Animal Health UK Ltd  
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

07-5497

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

1/02/2025

---

**Umsjónarland (RMS):**

Þýskaland

---

**Ferilsnúmer:**

DE/V/0279/001

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.