

Bravoxin

Viðurkennt

- 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

Product identification

Heiti lyfs:

Bravoxin

Bravoxin, süstesuspensioon veistele ja lammastele

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Sauðkind

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

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

Aðeins í boði í [English](#)

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

Aðeins í boði í [English](#)

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

Aðeins í boði í [English](#)

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

Aðeins í boði í [English](#)

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

Aðeins í boði í [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

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

Aðeins í boði í [English](#)

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

Aðeins í boði í [English](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar undir húð:

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI02AB01

QI04AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Eistland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

27/04/2021

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

2292

Dagsetning leyfisbreytingar:

27/04/2021

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Númer verkferlis:

DE/V/0289/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland
Litáen Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063209>