

# 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](http://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>