

Bravoxin

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Bravoxin

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 fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir
Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

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

QI02AB01

QI04AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Svíþjóð

Fáanlegt í:

Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

12/11/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

61094

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/11/2021

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

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)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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

Combined File of all Documents

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