

Bravoxin

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bravoxin

Bravoxin

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
sau

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

17.40 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.40 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.90 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.60 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.80 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

90.00 prosent beskyttelse / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.30 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

18.20 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Deutschland GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/08/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

PEI.V.12037.01.1

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/08/2020

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0289/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR EL HU IS Irland IT LV LT LU
NL NO PL PT RO SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.