

# Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

Nicht  
autorisiert

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Bravoxin 10 suspension for injection for cattle and sheep

BRAVOXIN 10

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Rind  
Schaf

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

17.40 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI02AB01

QI04AB01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**Surrendered

---

**Zugelassen in:**Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**Verfügbar nur in [englisch](#)Verfügbar nur in [englisch](#)Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet

---

**Zulassungsdatum:**

17/09/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

MSD Animal Health UK Limited

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/6627427 6/2008

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/01/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0279/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.