

Tribovax 10 suspension for injection for cattle and sheep

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Bravoxin

Tribovax 10 suspension for injection for cattle and sheep

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:**subkutane Anwendung:**

-

Rind

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

-

Schaf

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

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

QI02AB01

QI04AB01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

10/09/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10996/286/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/09/2021

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0289/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Griechenland Ungarn Island Irland
Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063239>