

# Bravoxin

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 vet. Stungulyf, dreifa handa nautgripum og sauðfé

---

### **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 day

- Milk. 0 day

- **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 day
  - Milk. 0 day
- 

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

QI02AB01

QI04AB01

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Island

---

**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 International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

25/01/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

IS/2/21/001/01

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/01/2021

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

## Packungsbeilage

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

## Etikettierung

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063227>