

Bravoxin

Autorizado

- 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

Nombre del medicamento:

Bravoxin

Tribovax vet. Stungulyf, dreifa handa nautgripum og sauðfé

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

17.40 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.40 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.90 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.60 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.80 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

90.00 Porcentaje de protección / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.30 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

18.20 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

• **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

• **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Islandia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

25/01/2021

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Icelandic Medicines Agency

Número de autorización:

IS/2/21/001/01

Fecha del cambio de estado de la autorización:

25/01/2021

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0289/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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