**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000063218

# Bravoxin



- 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

# Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

Bravoxin

Bravoxin

## Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### **Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

#### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

# Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

# Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

# Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

**Bovins** 

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

#### **Mouton**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

## Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AB01

**QI04AB01** 

#### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

#### Statut de l'autorisation:

Valide

#### Autorisé en:

Allemagne

### Disponible en:

Allemagne

# **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

# Informations complémentaires

# Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

# Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

#### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Deutschland GmbH

# Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/08/2020

### Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

### Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

### Numéro de l'autorisation:

PEI.V.12037.01.1

#### Date de modification du statut de l'autorisation:

3/08/2020

#### État membre de référence:

Allemagne

### Numéro de procédure:

DE/V/0289/001

#### États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande France Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

# **Documents**

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.