

# Bravoxin

Autorisé

- 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](#)

---

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](http://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.