

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 active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / 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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063218>