

Bravoxin

Autorizzato

- 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

Denominazione del medicinale:

Bravoxin

Tribovax vet. Stungulyf, dreifa handa nautgripum og sauðfé

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

17.40 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.40 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.90 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.30 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

18.20 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

• **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

• **Ovino**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Islanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

25/01/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

Icelandic Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

IS/2/21/001/01

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/01/2021

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0289/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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