

# Bravoxin

Autorisert

- 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

### Legemidlets navn:

Bravoxin

Tribovax vet. Stungulyf, dreifa handa nautgripum og sauðfé

---

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

### Dyrearter:

storfe

sau

---

### **Administrering:**

Subkutan bruk

---

## Product details

### **Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

17.40 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

4.40 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

4.90 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

4.60 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

3.80 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

90.00 Prosent beskyttelse / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

5.30 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

18.20 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

0.50 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Subkutan bruk:**

- **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- **sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater****(ATCvet):**

QI02AB01

QI04AB01

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

IS

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

25/01/2021

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

IS/2/21/001/01

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

25/01/2021

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0289/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR EL HU IS Irland IT LV LT LU  
NL NO PL PT RO SI ES SE

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

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