

Bravoxin

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Bravoxin

Bravoxin vakcina A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AB01

QI04AB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Hongarije

Beschikbaar in:

Hongarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

21/01/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

European Medicines Agency

Vergunningsnummer:

4227/X/21 NÉBIH ÁTI

Datum toelatingswijziging:

21/01/2021

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0289/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland
Litouwen Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië
Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet