

# Bravoxin

Autorizado

- 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

### Nome do medicamento:

Bravoxin

Bravoxin

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via subcutânea

---

## Product details

### **Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)

17.40 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

4.40 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

4.90 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

4.60 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

3.80 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

5.30 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

18.20 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

0.50 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

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

**Via subcutânea:**

- **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- **Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI02AB01

QI04AB01

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

3/08/2020

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número da autorização:**

PEI.V.12037.01.1

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

3/08/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0289/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia  
Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia  
Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

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