

COVEXIN 10 инжекционна суспензия за овце и говеда

Разрешен

- Clostridium haemolyticum, toxoid
- Clostridium sordellii, toxoid
- Tetanus toxoid adsorbed
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A and C, alpha toxoid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

COVEXIN 10 инжекционна суспензия за овце и говеда

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

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

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Подкожно приложение:**

-

говеда

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AB01

QI04AB01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium

Дата на разрешение за търговия:

9/03/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium SA

Schering-Plough Limited

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2517

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/03/2003

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0283/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.