

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

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, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A and C, alpha toxoid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Covexin 10 suspensie voor injectie voor schapen en runderen

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

Наличен в:

Netherlands

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 B.V.

Дата на разрешение за търговия:

6/08/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Schering-Plough Limited

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 10221

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/04/2022

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 [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

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

Документи

Combined File of all Documents

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