

# Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Autorizovaný

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- 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

## Product identification

### **Název léčivého přípravku:**

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Covexin 10 Suspensie voor injectie

Covexin 10 Suspension injectable

Covexin 10 Injektionssuspension

---

### **Léčivá látka:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy zvířat:**

Skot

Ovce

---

**Způsob podání:**

Subkutánní podání

---

## Product details

**Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční suspenze

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Subkutánní podání:**

- **Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

• **Ovce**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI02AB01

QI04AB01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Belgie

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Zoetis Belgium  
Schering-Plough Limited

---

**Odpovědný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Registrační číslo:**

BE-V265894

---

**Datum změny stavu registrace:**

16/08/2004

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0283/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Malta  
Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

K dispozici pouze v [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

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085813>