

Covexin 10, Injekční suspenze

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, Injekční suspenze

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:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Česko

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 Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

28/07/2010

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Schering-Plough Limited

Odpovědný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/036/10-C

Datum změny stavu registrace:

28/07/2010

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

čeština (PDF)

Publikováno dne: 7/11/2023

[Stažení](#)

Příbalová informace

Označení na obalu

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085827>