

COVEXIN

Neregistrováno

- Clostridium novyi, type B, Inactivated
- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid

Identifikace přípravku

Název léčiva:

COVEXIN

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

30.00 percent volume/volume / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Milk. 0 day
- Maso. 0 day
- Milk. 0 day
- Maso. 0 day
- Milk. 0 day
- Maso. 0 day
- Milk. 0 day
- Maso. 0 day

-

Skot

- Milk. 0 day
- Maso. 0 day
- Milk. 0 day
- Maso. 0 day
- Milk. 0 day
- Maso. 0 day
- Milk. 0 day
- Maso. 0 day

•

Ovce

- Milk. 0 day
- Maso. 0 day
- Milk. 0 day
- Maso. 0 day
- Milk. 0 day
- Maso. 0 day
- Milk. 0 day
- Maso. 0 day

•

Ovce

- Milk. 0 day
- Maso. 0 day
- Milk. 0 day
- Maso. 0 day
- Milk. 0 day
- Maso. 0 day
- Milk. 0 day

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QI02AB01

Právní status výdeje:
Na předpis

Stav registrace:
Surrendered

Registrováno v:
Itálie

Popis balení:
Dostupné pouze v [Italian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:
Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:
Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:
Zoetis Italia S.r.l

Datum registrace:
9/09/1965

Výrobní místa s propouštěním šarží:
Zoetis Belgium

Příslušný orgán:
Ministry Of Health

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

9/09/1965

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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