

Covexin 8 suspensão injetável para ovinos e bovinos

Registrováo

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Covexin 8 suspensão injetável para ovinos e bovinos

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](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 European Pharmacopoeia Unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

3.50 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

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

QI04AB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Portuguese](#)

Dostupné pouze v [Portuguese](#)

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](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Portugal Lda.

Datum registrace:

24/03/1988

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Gmax Biopharm Belgium

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

168/87

Datum změny stavu registrace:

1/02/2013

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098113>