

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AB01

QI04AB01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Zulassungsdatum:

9/03/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2517

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/03/2003

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0283/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland Frankreich
Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande
Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.