

Covexin 8 vet. injeksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot klostridieinfeksjoner til sau og storfe (inaktivert, adsorbert)

Müügiloata

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Covexin 8 vet. injeksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot klostridieinfeksjoner til sau og storfe (inaktivert, adsorbert)

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

lammas

veis

lammas (tall)

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Subkutaanne:**

-

lammas

- All relevant tissues. 0 day

-

veis

- All relevant tissues. 0 day

•

lammas (tall)

- All relevant tissues. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI02AB01

QI04AB01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Surrendered

Müügiluba riikides:

Norra

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Norwegian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Norwegian](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis Finland Oy

Müügiloa kuupäev:

16/06/1999

Partii vabastamise tootmiskohad:

Zoetis Belgium SA

Vastutav asutus:

Norwegian Medical Products Agency

Müügiloa number:

95-3537

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

27/09/2023

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.