

COVEXIN

Ei myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

COVEXIN

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

30.00 percent volume/volume / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Nauta

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Nauta

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

Lammas

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

Lammas

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI02AB01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Italia S.r.l

Myyntiluvan myöntämispäivä:

9/09/1965

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zoetis Belgium

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

9/09/1965

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.