

Covexin 8 suspensão injetável para ovinos e bovinos

Myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Covexin 8 suspensão injetável para ovinos e bovinos

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](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Ihon alle:**

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI04AB01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Portuguese](#)

Saatavissa vain kielillä [Portuguese](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Portugal Lda.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

24/03/1988

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Gmax Biopharm Belgium

Vastaava viranomainen:

Directorate General For Food And Veterinary

Myyntilupanumero:

168/87

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/02/2013

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.