

Covexin 8 Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Schweine

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Covexin 8 Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Schweine

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc
Mouton

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/10/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

A263/79

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/10/2010

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.