

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Covexin 10 suspensie voor injectie voor schapen en runderen

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](#)

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

12.40 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

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 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:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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 B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/08/2004

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

Zoetis Belgium

Schering-Plough Limited

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 10221

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/04/2022

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0283/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie France Grèce Hongrie
Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal
Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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.