

COVEXIN 8A ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Nije
odobreno

- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, Inactivated
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype D, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype C, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype A, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

COVEXIN 8A ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#)

islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
1.20 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
2.50 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
2.10 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
0.30 90% protective dose in guinea pig / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
3.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
4.60 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
0.80 unit(s) / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Sheep

- Meat and offal, milk. 0 day

-

Goat

- Meat and offal, milk. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI02AB01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Hellas S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

1/09/1988

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zoetis Belgium

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

23774/02-09-1988/K-0008801

Datum promjene statusa odobrenja:

22/05/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na
www.adrreports.eu/vet