

Covexin 8 suspensão injetável para ovinos e bovinos

Engedélyezett

- 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Covexin 8 suspensão injetável para ovinos e bovinos

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI04AB01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Portugal Lda.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

24/03/1988

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Gmax Biopharm Belgium

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

168/87

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/02/2013

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.