

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir
Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AB01

QI04AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lúxemborg

Fáanlegt í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

12/07/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health And Social Security

Markaðsleyfisnúmer:

V 087/04/12/0810

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/07/2009

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0283/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Eistland Frakkland Grikkland
Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland Pólland
Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.