

Covexin 8 vet. ineksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot klostridieinfeksjoner til sau og storfe (inaktivert, adsorbert)

Ekki heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Covexin 8 vet. ineksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot klostridieinfeksjoner til sau og storfe (inaktivert, adsorbert)

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Sauðkind
Nautgripir
Sauðkind (lamb)

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Sauðkind

- All relevant tissues. 0 dagar

-

Nautgripir

- All relevant tissues. 0 dagar

•

Sauðkind (lamb)

- All relevant tissues. 0 dagar

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

QI02AB01

QI04AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Finland Oy

Dagsetning markaðsleyfis:

16/06/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

95-3537

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/09/2023

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000088935>