

# 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:**

Rúmenía

---

### **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:**

19/01/2014

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Zoetis Belgium

Schering-Plough Limited

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

150422

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

18/02/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Combined File of all Documents

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