

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

Non
autorizzato

- 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

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino
bovini
Ovino (agnello)

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

11.70 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

7.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

13.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

-

Ovino

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

bovini

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Ovino (agnello)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Norwegian

Disponibile solo in Norwegian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Finland Oy

Marketing authorisation date:

16/06/1999

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium SA

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

95-3537

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/09/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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