

COVEXIN 8 SUSPENSION INYECTIONABLE

Neregistruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

COVEXIN 8 SUSPENSION INYECTIONABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Ožka

Triušis

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

11.70 serum neutralising unit(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

90.00 percentage protection / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

7.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

13.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI02AB01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Zoetis Spain S.L.

Rinkodaros leidimo data:

7/04/1982

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

3341 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

17/02/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.