

Covexin 10 suspensija injekcijām liellopiem un aitām

Reģistruotas

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Covexin 10 suspensija injekcijām liellopiem un aitām

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Angļu](#)

Pateikiama tik [Angļu](#)

Pateikiama tik [Angļu](#)

Pateikiama tik [Angļu](#)

Pateikiama tik [Angļu](#)

Pateikiama tik [Angļu](#)

Pateikiama tik [Angļu](#)

Pateikiama tik [Angļu](#)

Pateikiama tik [Angļu](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

16.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.20 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

12.40 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

90.00 percentage protection / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.90 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti po oda:**

-

Galvijai

- Pienas. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

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

QI02AB01

QI04AB01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Rinkodaros leidimo data:

25/03/2024

Atsakinga institucija:

Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

V/I/24/0024

Referencinis vaistinis preparatas:

600000085816

Lygiagrečiai parduodamas vaistinis preparatas:

600000085839

Pirminis didmenininkas:

Maravet S.R.L.

Didmenininkas paskirties šalyse:

Magnum Veterinarija SIA

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