

Covexin 8 Suspension for injection for sheep and cattle

Awtorizzat

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

Product identification

Isem tal-mediċina:

Covexin 8 Suspension for injection for sheep and cattle

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

11.60 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

7.10 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

2.30 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

3.20 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

1.30 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

10.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal taħt il-ġilda:

- **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- **Sheep**

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

11/07/2014

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Zoetis Belgium

Awtorit  responsabli:

Health Products Regulatory Authority

Numru tal-awtorizzazzjoni:

VPA10387/009/001

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

11/07/2014

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064507>