

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Awtorizzat

- 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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediz](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediz](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

16.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

0.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

2.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

3.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

1.20 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

5.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

12.40 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

0.90 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Latvia

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Tagħrif addizzjonali**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

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

Zoetis Belgium

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

9/07/2010

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Zoetis Belgium

Schering-Plough Limited

Awtorità responsabli:

Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

V/MRP/10/0020

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

11/07/2010

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

DE/V/0283/001

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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