

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

-

Rund

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

-

Schaap

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AB01

QI04AB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Luxemburg

Beschikbaar in:

Luxemburg

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Belgium

Handelsvergunningsdatum:

12/07/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health And Social Security

Vergunningsnummer:

V 087/04/12/0810

Datum toelatingswijziging:

12/07/2009

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0283/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Griekenland
Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen
Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.