

COVEXIN 10, injekcinė suspensija avims ir galvijams

Autorisert

- Clostridium perfringens, type A and C, 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, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

COVEXIN 10, injekcinė suspensija avims ir galvijams

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
sau

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

16.50 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.80 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.60 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.20 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.10 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

12.40 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

90.00 prosent beskyttelse / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.90 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Parallel Trade Approval

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/08/2024

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

B1-908

Kilde for grossist:

600000085837

Destinasjonsgrossist:

600000085839

Kilde for grossist:

Maravet S.R.L.

Destinasjonsgrossist:

Magnum Veterinarija UAB

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet