

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Autorisert

- 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
- Clostridium perfringens, type A and C, alpha toxoid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Covexin 10 Suspensie voor injectie

Covexin 10 Suspension injectable

Covexin 10 Injektionssuspension

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:

BE

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/08/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Schering-Plough Limited

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V265894

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/08/2004

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0283/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG HR Kypros CZ EE FR EL HU Irland IT LV LT LU NL PL PT RO
SI SI ES

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

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.