

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, cells and toxin, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A and C, alpha toxoid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

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:

BG

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:

9/03/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Schering-Plough Limited

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2517

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/03/2003

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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