

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Autorisert

- Clostridium perfringens, type A, 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 Suspension for injection for sheep and cattle
Covexin 10, Injekční suspenze

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

sau

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

0.90 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

16.50 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

0.80 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

2.50 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

3.60 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

1.20 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

5.10 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

12.40 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

90.00 Prosent beskyttelse / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

- **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 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:

CZ

Tilgjengelig i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

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 Ceska Republika s.r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/07/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Schering-Plough Limited

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/036/10-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/07/2010

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0283/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG HR Kypros CZ EE FR EL HU Irland IT LV LT LU MT 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085827>