

Covexin 8 Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Schweine

Autorizado

- Clostridium novyi, type B, toxoid
- Clostridium haemolyticum, toxoid
- Tetanus toxoid adsorbed
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type B, beta toxoid

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Covexin 8 Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Schweine

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.10 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

11.70 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.60 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

2.80 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

90.00 percentage protection / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

7.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

13.10 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

13.10 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Sheep

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

24/10/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

A263/79

Data da alteração do estado de autorização:

7/10/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.