

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

COVEXIN 10 SUSPENSION INJECTABLE POUR OVINS ET BOVINS

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](#)

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

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

16.50 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.80 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

3.60 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.20 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.10 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

12.40 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

90.00 percentage protection / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.90 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Cattle

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

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 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:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

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 France

Data de autorização de introdução no mercado:

12/07/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Schering-Plough Limited

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/6481580 2/2004

Data da alteração do estado de autorização:

12/07/2009

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0283/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia França Grécia
Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta Países Baixos
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Package Leaflet and Labelling

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