

Covexin 8 suspensão injetável para ovinos e bovinos

Autorizado

- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Covexin 8 suspensão injetável para ovinos e bovinos

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

10.00 unidade(s) internacionais / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

5.00 unidade(s) internacionais / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

1.00 Unidade(s) da farmacopeia Europeia / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

10.00 unidade(s) internacionais / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

3.50 unidade(s) internacionais / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

2.50 unidade(s) internacionais / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

2.50 unidade(s) internacionais / 5.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Sheep

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI04AB01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Caixa de cartão com um frasco de 250 ml em polietileno de elevada densidade, fechado com rolha de borracha e selada por cápsula de alumínio

Caixa de cartão com um frasco de 100 ml em polietileno de elevada densidade, fechado com rolha de borracha e selada por cápsula de alumínio

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido de AIM completo (Artigo 8(3) da Diretiva n.º 2001/83/CE)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Portugal Lda.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

24/03/1988

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Gmax Biopharm Belgium

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

168/87

Data de alteração do estado de autorização:

1/02/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098113>