

Covexin 8 Suspension for injection for sheep and cattle

Autorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

Covexin 8 Suspension for injection for sheep and cattle

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Oaie

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
11.60 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
7.10 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
2.30 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
3.20 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
1.30 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
10.00 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare subcutanată:

- **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

11/07/2014

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10387/009/001

Data modificării statusului autorizației:

11/07/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064507>