

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Papírová krabička pro lahvičky 50 ml a 100 ml

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Covexin 10 injekční suspenze pro ovce a skot

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Každý 1 ml vakcíny obsahuje:

<i>C. perfringens</i> typ A toxoid	≥ 0,9 U
<i>C. perfringens</i> typ B a C (β) toxoid	≥ 12,4 U
<i>C. perfringens</i> typ D (ε) toxoid	≥ 5,1 U
<i>C. chauvoei</i> celá kultura, inaktivovaná	vyhovuje Ph. Eur.
<i>C. novyi</i> toxoid	≥ 1,2 U
<i>C. septicum</i> toxoid	≥ 3,6 U
<i>C. tetani</i> toxoid	≥ 2,5 U
<i>C. sordellii</i> toxoid	≥ 0,8 U
<i>C. haemolyticum</i> toxoid	≥ 16,5 U

3. LÉKOVÁ FORMA

Injekční suspenze.

4. VELIKOST BALENÍ

50 ml
100 ml

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Ovce a skot

6. INDIKACE

7. ZPŮSOB A CESTA(Y) PODÁNÍ

Dávka:

Ovce – 2 x 1 ml, v intervalu 4-6 týdnů.

Skot – 2 x 2 ml, v intervalu 4-6 týdnů.

Před použitím důkladně protřepejte. Subkutánní podání. Doporučené místo je volná kůže v postranní části krku.

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

8. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)

Bez ochranných lhůt.

9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

10. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

Po 1. otevření spotřebujte do 8 hodin.

11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte a přepravujte chlazené. Chraňte před světlem. Chraňte před mrazem.

12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Odpad likvidujte podle místních právních předpisů.

13. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dohled a dosah dětí.

15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Zoetis Česká republika, s.r.o., náměstí 14. října 642/17, 150 00 Praha 5, Česká republika

16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

97/036/10-C

17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Č.š.:

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Lahvička 100 ml

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Covexin 10 injekční suspenze pro ovce a skot

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Každý 1 ml vakcíny obsahuje:

<i>C. perfringens</i> typ A toxoid	≥ 0,9 U
<i>C. perfringens</i> typ B a C (β) toxoid	≥ 12,4 U
<i>C. perfringens</i> typ D (ε) toxoid	≥ 5,1 U
<i>C. chauvoei</i> celá kultura, inaktivovaná	vyhovuje Ph. Eur.
<i>C. novyi</i> toxoid	≥ 1,2 U
<i>C. septicum</i> toxoid	≥ 3,6 U
<i>C. tetani</i> toxoid	≥ 2,5 U
<i>C. sordellii</i> toxoid	≥ 0,8 U
<i>C. haemolyticum</i> toxoid	≥ 16,5 U

3. LÉKOVÁ FORMA**4. VELIKOST BALENÍ**

100 ml

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Ovce a skot

6. INDIKACE**7. ZPŮSOB A CESTA(Y) PODÁNÍ**

s.c.

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

8. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)

Bez ochranných lhůt.

9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

10. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

Po 1. otevření spotřebujte do 8 hodin.

11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte a přepravujte chlazené.

Chraňte před světlem.

Chraňte před mrazem.

12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

13. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“

15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Zoetis

16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

97/036/10-C

17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Č.š.:

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI

Lahvička 50 ml

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Covexin 10 injekční suspenze pro ovce a skot

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Každý 1 ml vakcíny obsahuje:

<i>C. perfringens</i> typ A toxoid	≥ 0,9 U
<i>C. perfringens</i> typ B a C (β) toxoid	≥ 12,4 U
<i>C. perfringens</i> typ D (ε) toxoid	≥ 5,1 U
<i>C. chauvoei</i> celá kultura, inaktivovaná	vyhovuje Ph. Eur.
<i>C. novyi</i> toxoid	≥ 1,2 U
<i>C. septicum</i> toxoid	≥ 3,6 U
<i>C. tetani</i> toxoid	≥ 2,5 U
<i>C. sordellii</i> toxoid	≥ 0,8 U
<i>C. haemolyticum</i> toxoid	≥ 16,5 U

3. OBSAH VYJÁDŘENÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK

50 ml

4. CESTA(Y) PODÁNÍ

s.c.

5. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)

Bez ochranných lhůt

6. ČÍSLO ŠARŽE

Č.šarže: {číslo}

7. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

Po 1. otevření spotřebujte do 8 hodin.

8. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.