

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Oprávněný

- 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, cells and toxin, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A and C, alpha toxoid

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

16.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.50 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.20 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

5.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

12.40 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.90 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Luxembursko

Dostupné v:

Luxembursko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Dátum registrácie lieku:

12/07/2004

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Číslo registrácie:

V 087/04/12/0810

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/07/2009

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0283/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko Grécko
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Poľsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.