

COVEXIN 8A ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Ni
odobreno

- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, Inactivated
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype D, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype C, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype A, Inactivated

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

COVEXIN 8A ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1.20 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

2.50 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

2.10 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.30 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

3.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

4.60 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.80 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

Sheep

- Meat and offal, milk. 0 day

-

Goat

- Meat and offal, milk. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI02AB01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Hellas S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

1/09/1988

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Belgium

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

23774/02-09-1988/K-0008801

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

22/05/2024

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet