

Covexin 10 Suspension for Injection for Sheep and Cattle

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Covexin 10 Suspension for injection for sheep and cattle

Covexin 10 Suspension for Injection for Sheep and Cattle

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Nöt

Får

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

90.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

•

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AB01

QI04AB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Belgium S.A.

Godkännandedatum:

11/03/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Schering-Plough Limited

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 60021/3047

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/11/2024

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0283/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Estland Frankrike Grekland
Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Polen
Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.