

# Covexin 8 Suspension for injection for sheep and cattle

Auktoriserad

- 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

### Läkemedlets namn:

Covexin 8 Suspension for injection for sheep and cattle

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Nöt

Får

---

### Administreringsväg:

Subkutan användning

---

## Product details

### **Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på English  
11.60 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på English  
7.10 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på English  
2.30 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på English  
3.20 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på English  
1.30 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på English  
10.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Subkutan användning:**

- **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Får**

- Meat and offal. 0 dygn

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI02AB01

QI04AB01

---

### **Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Authorised in:**

Irland

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

11/07/2014

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkännandenummer:**

VPA10387/009/001

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

11/07/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Produktresumé

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

---

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