

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, ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα και βοοειδή

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:

Cypern

Förpackningsbeskrivning:

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 Hellas S.A.

Godkännandedatum:

31/10/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium SA

Schering-Plough Limited

Ansvarig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkännandenummer:

CY00218V

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/12/2016

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0283/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Estland Frankrike Grekland

Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Nederländerna

Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien

Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Gemensam fil för alla dokument

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