

COGLAVAX, suspension for injection for sheep

Neoprávněný

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Clostridium chauvoei, Inactivated

Product identification

Název léčivého přípravku:

Coglavax ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα
COGLAVAX, suspension for injection for sheep

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Ovce

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

90.00 Percentage protective dose / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

- **Ovce**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI04AB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Authorised in:

Kypr

Popis balení:

K dispozici pouze v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Odpovědný orgán:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Registrační číslo:

19045

Datum změny stavu registrace:

1/04/2024

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091582>