

Coglapix

Autorisiert

- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid

Product identification

Name des Arzneimittels:

Coglapix

COGLAPIX sospensione iniettabile per suini

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

6.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit/millilitre / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

28.90 enzyme-linked immunosorbent assay unit/millilitre / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

16.70 enzyme-linked immunosorbent assay unit/millilitre / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AB07

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Marketing authorisation date:

12/10/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/10/2019

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0120/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland
Finnland Deutschland Griechenland Island Irland Italien Lettland Litauen
Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien
Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040965>