

CEVAC CLOSTRIDIUM OVINO

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

CEVAC CLOSTRIDIUM OVINO

COGLAVAX S

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schaf, Lamm

Schaf, tragend

Art der Anwendung:
subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

100.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

- **Schaf, Lamm**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Schaf, tragend**

- Fleisch und Innereien. 0 day

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

QI04AB01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

10/04/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cz Veterinaria S.A.

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

103960

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/04/2008

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0120/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Griechenland Italien

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/600000043130>