

Coglavax-8 vakcina A.U.V.

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Coglavax-8 vakcina A.U.V.

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](#)

Zieltierart(en):

Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

90.00 percent / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI04AB01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)

[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

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-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

19/07/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/07/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084548>