

COGLAVAX

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

COGLAVAX

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

Ziege

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

2.50 international unit(s)/dose / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

3.50 international unit(s)/dose / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

2.50 international unit(s)/dose / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI04AB01

Abgaberegellung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic
Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in English

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Marketing authorisation date:

17/07/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

150319

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/01/2021

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031585>