

COGLAVAX

Εγκεκριμένο

- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium chauvoei, strain Hung 89, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium novyi, type B, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

COGLAVAX

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά

Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Κουνέλι

Πρόβατο

Αίγα

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 100% protective dose / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

7.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

20.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Rabbit (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Κουνέλι

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

QI08AB

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

France

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά
Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά
Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά
Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά
Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά
Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva Sante Animale

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

4/10/1982

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

CZ Vaccines S.A.U.

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/5726681 3/1982

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

4/10/2012

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.