

Coglapix suspension for injection for pigs

Müügiloaga

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Coglapix suspension for injection for pigs

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

siga

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

signa

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI09AB07

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Rootsi

Saadaval:

Rootsi

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Ceva Sante Animale

Müügiloo kuupäev:

10/12/2015

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Vastutav asutus:

Swedish Medical Products Agency

Müügiloo number:

51108

Müügiloo staatuse muutmise kuupäev:

10/12/2015

Viiteliikmesriik:

Ungari

Müügiloomenetluse number:

HU/V/0120/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Eesti Soome Saksamaa
Kreeka Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Holland Poola Portugal Rumeenia
Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.