

COGLAVAX suspension for injection for cattle, sheep, goats

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

COGLAVAX suspension for injection for cattle, sheep, goats

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lamma

Vuohi

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
90.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI04AB01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

Myyntiluvan myöntämispäivä:

28/06/2006

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-1505

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

28/06/2006

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.