

COGLAVAX

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

COGLAVAX

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Lapin (pour la reproduction)

Lapin

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

1.00 100% protective dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Lapin (pour la reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Lapin

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Mouton

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Chèvre

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

QI08AB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Boîte de 5 outres de 250 mL

Boîte de 5 outres de 100 mL

Boîte de 5 outres de 50 mL

Boîte de 1 outre de 250 mL

Boîte de 1 outre de 100 mL

Boîte de 1 outre de 50 mL

Outre de 250 mL

Outre de 100 mL

Outre de 50 mL

Boîte de 20 flacons de 8 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/10/1982

Site(s) de libération des lots du produit fini:

CZ Vaccines S.A.U.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/5726681 3/1982

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/10/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage