

Coglavax-8 vakcina A.U.V.

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Coglavax-8 vakcina A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

90.00 percent / 1.00 unit(s)/dose

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

juh

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI04AB01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Az oltóanyag 50, 100, 250 és 500 ml tartalommal, lencse alakú műanyag flakonban gumidugóval és alumínium-kupakkal lezárva kerül forgalomba. Dobozonként: 1 x 50 ml, 1 x 100 ml, 1 x 250 ml, 1 x 500 ml.

Az oltóanyag 50, 100, 250 és 500 ml tartalommal, lencse alakú műanyag flakonban gumidugóval és alumínium-kupakkal lezárva kerül forgalomba. Dobozonként: 1 x 50 ml, 1 x 100 ml, 1 x 250 ml, 1 x 500 ml.

Az oltóanyag 50, 100, 250 és 500 ml tartalommal, lencse alakú műanyag flakonban gumidugóval és alumínium-kupakkal lezárva kerül forgalomba. Dobozonként: 1 x 50 ml, 1 x 100 ml, 1 x 250 ml, 1 x 500 ml.

Az oltóanyag 50, 100, 250 és 500 ml tartalommal, lencse alakú műanyag flakonban gumidugóval és alumínium-kupakkal lezárva kerül forgalomba. Dobozonként: 1 x 50 ml, 1 x 100 ml, 1 x 250 ml, 1 x 500 ml.

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva-Phylaxia Zrt.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

19/07/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

19/07/2005

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat