

COGLAVAX suspension for injection for cattle, sheep, goats

Engedélyezett

- Clostridium chauvoei, 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

КОГЛАВАКС Инжекционная суспензия за говеда, овце, кози
COGLAVAX suspension for injection for cattle, sheep, goats

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:

szarvasmarha

juh

kecske

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

90.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

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

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

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:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

28/06/2006

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-1505

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/12/2010

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.