

COGLAVAX

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

COGLAVAX

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#)

[rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Kanína

Sauðkind
Geit

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 100% protective dose / 1.00 unit(s)

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- All relevant tissues. 0 dagar

-

Rabbit (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 dagar

-

Kanína

- All relevant tissues. 0 dagar

-

Sauðkind

- All relevant tissues. 0 dagar

-

Geit

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

QI08AB

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)
Aðeins fánlegt í [franska](#)
Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

4/10/1982

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CZ Vaccines S.A.U.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/5726681 3/1982

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/10/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.