

COGLAVAX, suspension for injection for sheep

Ekki heimilt

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Clostridium chauvoei, Inactivated

Product identification

Heiti lyfs:

Coglavax ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα
COGLAVAX, suspension for injection for sheep

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Sauðkind

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

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

Aðeins í boði í English

90.00 Percentage protective dose / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar undir húð:

- **Sauðkind**
-

ATC flokkun (dýralyf):

QI04AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Authorised in:

Kýpur

Áletrun:

Aðeins í boði í [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

7/12/2000

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Ábyrgt yfirvald:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markaðsleyfisnúmer:

19045

Dagsetning leyfisbreytingar:

1/04/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091582>