

COGLAVAX suspensie injectabilă pentru bovine, oi, capre

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

COGLAVAX suspensie injectabilă pentru bovine, oi, capre

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:

Sauðkind

Geit

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

2.50 international unit(s)/dose / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

3.50 international unit(s)/dose / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

2.50 international unit(s)/dose / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 international unit(s)/dose / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 international unit(s)/dose / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI04AB01

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

17/07/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

150319

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/11/2025

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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