

COGLAVAX

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

COGLAVAX

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Danų](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Rumunų](#) [Suomių](#) [Švedų](#)

[Norwegian](#)

Triušis

Avis
Ožka

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 100% protective dose / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

7.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

20.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 unit(s)

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Galvijai

- All relevant tissues. 0 d.

-

Rabbit (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 d.

-

Triušis

- All relevant tissues. 0 d.

-

Avis

- All relevant tissues. 0 d.

-

Ožka

- All relevant tissues. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

QI08AB

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Ceva Sante Animale

Rinkodaros leidimo data:

4/10/1982

Serijos išleidimo gamybos vietos:

CZ Vaccines S.A.U.

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/5726681 3/1982

Registracijos statuso pasikeitimo data:

4/10/2012

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.