

Coglavax-8 vakcina A.U.V.

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Coglavax-8 vakcina A.U.V.

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Aita

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

2.50 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

90.00 procents(i) / 1.00 vienība(s)/devā

Pieejamas tikai [English](#)

2.50 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

3.50 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

5.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

2.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: subkutānai lietošanai:

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI04AB01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Hungarian](#)

Pieejamas tikai [Hungarian](#)

Pieejamas tikai [Hungarian](#)

Pieejamas tikai [Hungarian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums imunoloģiskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(d) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Tirdzniecības atļaujas datums:

19/07/2005

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Atbildīgā iestāde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

19/07/2005

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084548>