

COGLAVAX

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

COGLAVAX

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

kanin, til avl

kanin

sau

geit

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

10.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 100% beskyttende dose / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i Engelsk

4.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i Engelsk

7.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i Engelsk

5.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i Engelsk

5.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i Engelsk

20.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 enhet(er)

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag

-

kanin, til avl

- Alt relevant vev. 0 dag

-

kanin

- Alt relevant vev. 0 dag

•

sau

- Alt relevant vev. 0 dag

•

geit

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater**(ATCvet):**

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

QI08AB

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/10/1982

Tilvirker for batchfrigivelse:

CZ Vaccines S.A.U.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/5726681 3/1982

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/10/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.