

# Coglapix suspension for injection for pigs

Autorisert

- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Coglapix suspension for injection for pigs

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

gris

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.80 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet/milliliter / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

28.90 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet/milliliter / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

16.70 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet/milliliter / 2.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

- 

**gris**

- Slakt. 0 dag

---

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

QI09AB07

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BG

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

1/09/2014

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

0022-2373

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

19/11/2019

---

**Referanse medlemsstat:**

HU

---

**Prosedyrenummer:**

HU/V/0120/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ EE FI DE EL IS Irland IT LV LT NL PL PT  
RO SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

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

### Package Leaflet

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

### Combined File of all Documents

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