

# COGLAVAX

Dopuszczony

- 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

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

COGLAVAX

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w hiszpański duński estoński angielski francuski włoski łotewski rumuński fiński szwedzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
10.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.00 100% protective dose / 1.00 unit(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
4.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
7.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
5.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
5.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
20.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie podskórne:**

- 

**Cattle**

- All relevant tissues. 0 day

- 

**Rabbit (for reproduction)**

- All relevant tissues. 0 day

- 

**Rabbit**

- All relevant tissues. 0 day

- 

**Sheep**

- All relevant tissues. 0 day

- 

**Goat**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

QI08AB

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)  
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)  
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)  
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)  
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)  
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)  
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)  
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)  
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)  
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)  
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Ceva Sante Animale

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

4/10/1982

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Numer pozwolenia:**

FR/V/5726681 3/1982

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

4/10/2012

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.