

Coglavax-8 vacina A.U.V.

Autorizado

- 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

Product identification

Nome do medicamento:

Coglavax-8 vacina A.U.V.

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English

2.50 international unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

90.00 percentagem / 1.00 unit(s)/dose

Disponível apenas em English

2.50 international unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

3.50 international unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

5.00 international unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

10.00 international unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

2.00 international unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via subcutânea:

- **Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI04AB01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Hungarian](#)

Disponível apenas em [Hungarian](#)

Disponível apenas em [Hungarian](#)

Disponível apenas em [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

19/07/2005

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

19/07/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

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