

# Coglapix

Oprávněný

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

## Product identification

### Názov lieku:

Coglapix

COGLAPIX sospensione iniettabile per suini

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

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

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

---

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

16.70 enzyme-linked immunosorbent assay unit/millilitre / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

28.90 enzyme-linked immunosorbent assay unit/millilitre / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

6.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit/millilitre / 2.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčná suspenzia

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulárne použitie:**

• **Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI09AB07

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Taliansko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

19/10/2019

---

**Referenčný členský štát:**

Maďarsko

---

**Číslo postupu:**

HU/V/120/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Fínsko  
Nemecko Grécko Island Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko  
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040965>