

Coglavax-8 vakcina A.U.V.

Oprávněný

- 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

Názov lieku:

Coglavax-8 vakcina A.U.V.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

90.00 percent / 1.00 unit(s)/dose

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI04AB01

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Maďarsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Hungarian](#)

Dostupné len v [Hungarian](#)

Dostupné len v [Hungarian](#)

Dostupné len v [Hungarian](#)

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-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

19/07/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zodpovedný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

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>