

COGLAMUNE

Ej godkänd

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

COGLAMUNE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Kanin (avelskanin)

Svin (avelssvin)

Svin (slaktsvin)

Kanin

Får

Get

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
5.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Nöt

- All relevant tissues. 0 dygn

-

Kanin (avelskanin)

- All relevant tissues. 0 dygn

-

Svin (slaktsvin)

- All relevant tissues. 0 dygn

-

Kanin

- All relevant tissues. 0 dygn

-

Får

- All relevant tissues. 0 dygn

-

Get

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

QI08AB

QI09AB12

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Godkännandedatum:

27/05/1983

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CZ Vaccines S.A.U.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/3350147 3/1983

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/05/2024

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.