

COGLAVAX, suspension for injection for sheep

Ej
godkänd

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Clostridium chauvoei, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Coglavax ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα
COGLAVAX, suspension for injection for sheep

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

90.00 Percentage protective dose / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI04AB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Cypern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Godkännandedatum:

7/12/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkännandenummer:

19045

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/04/2024

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.