

# COGLAVAX suspension for injection for cattle, sheep, goats

Godkänd

- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

COGLAVAX suspension for injection for cattle, sheep, goats

---

### 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:

Nöt

Får

Get

---

**Administreringsväg:**

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska

90.00 80% Protective Dose / 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

3.50 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

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI04AB01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Bulgarien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)

---

## 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 Animal Health Bulgaria EOOD

---

### **Godkännandedatum:**

28/06/2006

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Godkännandenummer:**

0022-1505

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/06/2006

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Bipacksedel

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

### Märkningstext

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