

COGLAVAX suspensie injectabilă pentru bovine, oi, capre

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

COGLAVAX suspensie injectabilă pentru bovine, oi, capre

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

Get

Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

2.50 international unit(s)/dose / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

3.50 international unit(s)/dose / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

2.50 international unit(s)/dose / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

5.00 international unit(s)/dose / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

10.00 international unit(s)/dose / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI04AB01

Receptstatus:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Godkännandedatum:

17/07/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

150319

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/11/2025

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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