

# COGLAREV KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓIA ENAIΩPHMA

Autoriseret

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

## Product identification

**Lægemidlets navn:**

COGLAREV KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓIA ENAIΩPHMA

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyrearter:**

Lam

Gedekid

---

**Administrationsvej:**

Intraokulær anvendelse

---

## Product details

**Aktiv substans / Styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

1000000000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

---

**Lægemiddelform:**

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Maltese](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intraokulær anvendelse:****• Lam**

- Meat and offal. 3 month

και σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία για τη βρουκέλλωση

**• Gedekid**

- Meat and offal. 3 month

και σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία για τη βρουκέλλωση

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Greek](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

9/02/2004

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Cz Veterinaria S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

National Organization For Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

7713/09-02-2004/K-0147101

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

8/02/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000982603>