

COGLAREV KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ENAIΩPHMA

Autorisert

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

COGLAREV KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ENAIΩPHMA

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

lam

kje

Administrasjonsvei:

Intraokulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

1000000000.00 plakkdannende enhet / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Pulver og væske til intraokulær instillasjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraokulær bruk:**• lam**

- Slakt. 3 Måned

και σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία για τη βρουκέλλωση

• kje

- Slakt. 3 Måned

και σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία για τη βρουκέλλωση

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Greek

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i English

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/02/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Cz Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

7713/09-02-2004/K-0147101

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/02/2017

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

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