

COGLAREV KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ENAIΩPHMA

Upoważniony

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

Product identification

Nazwa leku:

COGLAREV KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ENAIΩPHMA

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie śródgałkowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1000000000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do podania śródgałkowego

Withdrawal period by route of administration:**Podanie śródgałkowe:****• Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 3 month

και σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία για τη βρουκέλλωση

• Goat (kid)

- Meat and offal. 3 month

και σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία για τη βρουκέλλωση

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

9/02/2004

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Cz Veterinaria S.A.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

7713/09-02-2004/K-0147101

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/02/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

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