

# COGLAREV ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

## Product identification

### Nome do medicamento:

COGLAREV ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Uso intraocular

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
1000000000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Pó e solvente para solução para instilação intraocular

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso intraocular:****• 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

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Grécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em Greek

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish  
Icelandic Norwegian

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em English

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

9/02/2004

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Cz Veterinaria S.A.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

7713/09-02-2004/K-0147101

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

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>