

# OCUREV eye drops, powder and solvent for suspension

Autorisiert

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

OCUREV GOTAS OFTALMICAS, POLVO Y DISOLVENTE PARA COLIRIO EN SUSPENSION  
OCUREV eye drops, powder and solvent for suspension

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Schaf  
Ziege

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung am Auge

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
2000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Augentropfensuspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Anwendung am Auge:**

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI04AE

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Spanien

---

**Available in:**

Spanien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Marketing authorisation date:**

20/11/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

1481 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/11/2002

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0107/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Frankreich Portugal

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083158>