

OCUREV, οφθαλμικές σταγόνες, κόνις και διαλύτης για εναιώρημα για πρόβατα και αίγες

Εγκεκριμένο

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

OCUREV, οφθαλμικές σταγόνες, κόνις και διαλύτης για εναιώρημα για πρόβατα και αίγες

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Αίγα

Οδός χορήγησης:

Οφθαλμική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
2000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Οφθαλμικές σταγόνες, κόνις για εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Οφθαλμική χρήση:

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 30 Ημέρα

Σε επείγουσα σφαγή, τα ζώα να θεωρούνται ως ορολογικώς θετικά σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία για τη βρουκέλλωση. Γάλα: να μη χορηγείται σε ζώα κατά τη γαλακτική περίοδο

•

Αίγα

- Meat and offal. 30 Ημέρα

Σε επείγουσα σφαγή, τα ζώα να θεωρούνται ως ορολογικώς θετικά σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία για τη βρουκέλλωση. Γάλα: να μη χορηγείται σε ζώα κατά τη γαλακτική περίοδο

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI03AE

QI04AE

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

1 χάρτινο κουτί με 1 φιαλίδιο των 50 δόσεων και 1 φιαλίδιο διαλύτη των 2 ml
1 χάρτινο κουτί με 1 φιαλίδιο των 25 δόσεων και 1 φιαλίδιο διαλύτη του 1 ml
1 χάρτινο κουτί με 1 φιαλίδιο των 10 δόσεων και 1 φιαλίδιο διαλύτη των 0,5 ml

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά
Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

CZ Vaccines S.A.U.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

8/02/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

CZ Vaccines S.A.U.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

75235/10-08-2021/K-0132601

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

9/08/2021

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος