

OCUREV eye drops, powder and solvent for suspension

Autorizado

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OCUREV eye drops, powder and solvent for suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Caprino

Vía de administración:

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2000000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para colirio en suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oftálmica:

-

Ovino

- Meat and offal. 30 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 30 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI04AE

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CZ Vaccines S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

6/07/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/1723018 6/2017

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/07/2017

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0107/001

Estados miembros afectados:

Francia Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.