

OCUREV GOTAS OFTALMICAS, POLVO Y DISOLVENTE PARA COLIRIO EN SUSPENSION

Autorizado

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OCUREV GOTAS OFTALMICAS, POLVO Y DISOLVENTE PARA COLIRIO EN SUSPENSION
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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

1 caja con 1 vial de 25 dosis y 1 vial de 1 ml de disolvente

1 caja con 1 vial de 50 dosis y 1 vial de 2 ml de disolvente

1 caja con 1 vial de 10 dosis y 1 vial de 0.5 ml de disolvente

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:

20/11/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1481 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/11/2002

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

Español (PDF)

Publicado el: 15/04/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 15/04/2025

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 15/04/2025

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

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