

# OCUREV eye drops, powder and solvent for suspension

Myönnetty

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

OCUREV eye drops, powder and solvent for suspension

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Lamma

Vuohi

---

**Antoreitti:**

Silmän pinnalle

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

2000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

**Lääkemuoto:**

Silmätipat, jauhe ja liuotin suspensiota varten

---

**Varoaika antoreiteittäin:****Silmän pinnalle:**

- 

**Lammas**

- Meat and offal. 30 day

- 

**Vuohi**

- Meat and offal. 30 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI04AE

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Saatavilla:**

Portugal

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

20/11/2002

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Vastaava viranomainen:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Myyntilupanumero:**

R744/05DGV

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

26/08/2022

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)  
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

ES/V/0107/001

---

**Asianomaiset jäsenvaltiot:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.