

# OCUREV

Autorisé

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

## Product identification

**Dénomination du médicament:**

OCUREV

OCUREV

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Mouton

Chèvre

---

**Voie d'administration:**

Voie ophtalmique

---

## Product details

**Substance active / Dosage:**

Disponible uniquement en Anglais

2000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre et solvant pour collyre en suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie ophtalmique:**

- **Mouton**

- Viande et abats. 30 day

- **Chèvre**

- Viande et abats. 30 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI04AE

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

France

---

**Available in:**

France

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

---

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Marketing authorisation date:**

6/07/2017

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Cz Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/1723018 6/2017

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

6/07/2017

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0107/001

---

**États membres concernés:**

France Portugal

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 5/06/2023

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083146>