

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

Autorisé

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Mouton

Chèvre

### **Voie d'administration:**

Voie ophtalmique

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour suspension ophtalmique en gouttes

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie ophtalmique:**

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 30 day

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

- 

**Chèvre**

- Viande et abats. 30 day

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

---

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

QI03AE

QI04AE

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

---

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

CZ Vaccines S.A.U.

---

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

8/02/2004

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

75235/10-08-2021/K-0132601

---

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

9/08/2021

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](#)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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