

OCUREV eye drops, powder and solvent for suspension

Engedélyezett

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

OCUREV GOTAS OFTALMICAS, POLVO Y DISOLVENTE PARA COLIRIO EN SUSPENSION
OCUREV eye drops, powder and solvent for suspension

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh
kecske

Alkalmazás módja:

Szemészeti alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
2000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Por és oldószer szuszpenziós szemcsepphez

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Szemészeti alkalmazás:

-

juh

- Meat and offal. 30 day

-

kecske

- Meat and offal. 30 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI04AE

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Spain

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

CZ Vaccines S.A.U.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/11/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

CZ Vaccines S.A.U.

Felelős hatóság:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

1481 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/11/2002

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

ES/V/0107/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.