

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

Engedélyezett

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

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:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Szemészeti alkalmazás:

-

juh

- Meat and offal. 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

-

kecske

- Meat and offal. 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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI03AE

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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

CZ Vaccines S.A.U.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/02/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

CZ Vaccines S.A.U.

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

75235/10-08-2021/K-0132601

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

9/08/2021

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 találhatja meg.