

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

Igaliotas

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

Product identification

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Ožka

Naudojimo būdas:

Vartoti ant akių

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

2000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Vaisto forma:

Akių lašai (milteliai suspensijai)

Withdrawal period by route of administration:

Vartoti ant akių:

•

Avis

- 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

•

Ožka

- 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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI03AE

QI04AE

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Greek](#)

Pateikiama tik [Greek](#)

Pateikiama tik [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#)

Registruotojas:

CZ Vaccines S.A.U.

Marketing authorisation date:

8/02/2004

Serijos išleidimo gamybos vietos:

CZ Vaccines S.A.U.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

75235/10-08-2021/K-0132601

Registracijos statuso pasikeitimo data:

9/08/2021

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107244>