

OCUREV

Pilnvarots

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

Product identification

Zāļu nosaukums:

OCUREV LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION ORAL
OCUREV

Aktīvā viela:

Pieejams tikai English

Mērķa sugas:

Aita

Kaza

Lietošanas veids:

okulārai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai English

2000000000.00 Koloniju veidojošā vienība / 1.00 Dose

Zāļu forma:

Acu pilieni, pulveris un šķīdinātājs suspensijas pagatavošanai

Withdrawal period by route of administration:

okulārai lietošanai:

- **Aita**

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

- **Kaza**

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QI04AE

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [Spanish](#)

Pieejams tikai [Spanish](#)

Pieejams tikai [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

CZ Vaccines S.A.U.

Marketing authorisation date:

20/11/2002

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Cz Veterinaria S.A.

Atbildīgā iestāde:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Atļaujas numurs:

1481 ESP

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

20/11/2002

Atsauces dalībvalsts:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

ES/V/0107/001

Attiecīgās dalībvalstis:

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

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083158>