

OCUREV

Autorisert

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

Product identification

Legemidlets navn:

OCUREV

OCUREV

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

sau

geit

Administrering:

Okulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

2000000000.00 Kolonidannende enhet / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Pulver og væske til øyedråper, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Okulær bruk:

- **sau**

- Slakt. 30 dag

- **geit**

- Slakt. 30 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI04AE

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

FR

Available in:

FR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

CZ Vaccines S.A.U.

Marketing authorisation date:

6/07/2017

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Cz Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

National Veterinary Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

FR/V/1723018 6/2017

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

6/07/2017

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0107/001

Gjeldende medlemsstater:

FR PT

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083146>