

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

Toegelaten

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Schaap  
Geit

### **Toedieningsweg:**

Oculair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
2000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

**Farmaceutische vorm:**

Oogdruppels, poeder voor suspensie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:****Oculair gebruik:**

- 

**Schaap**

- 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

- 

**Geit**

- 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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI03AE

QI04AE

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Griekenland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Portugees](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

8/02/2004

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

National Organization For Medicines

---

### **Vergunningsnummer:**

75235/10-08-2021/K-0132601

---

### **Datum toelatingswijziging:**

9/08/2021

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.