

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

Dopuszczony

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

podanie do oka

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
2000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Krople do oczu, proszek do sporządzania zawiesiny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

podanie do oka:

-

Sheep

- 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

-

Goat

- 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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI03AE

QI04AE

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

CZ Vaccines S.A.U.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

8/02/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

CZ Vaccines S.A.U.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

75235/10-08-2021/K-0132601

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/08/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.