

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

Autorizat

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Oaie

Capră

### Calea de administrare:

administrare oftalmică

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Doză

**Forma farmaceutică:**

Picături oftalmice, pulbere pentru suspensie

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:  
administrare oftalmică:**

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 30 zi

Se epείγουσα 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

- 

**Capră**

- Carne și organe. 30 zi

Se epείγουσα 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

---

**Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI03AE

QI04AE

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Data autorizației de comercializare:**

8/02/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

75235/10-08-2021/K-0132601

---

**Data modificării statusului autorizației:**

9/08/2021

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.