

File downloaded on 2026-04-20

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041986>

# OVILIS TOXOVAX CONCENTRATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR SHEEP

Разрешен

- Toxoplasma gondii, strain S48, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

OVILIS TOXOVAX CONCENTRATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR SHEEP

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
100000.00 Organisms / 1.00 Dose

### Фармацевтична форма:

Концентрат и разтворител за инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**овца**

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI04AN01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

19/10/2010

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Medicines Evaluation Board

---

**Номер на разрешението за търговия:**

REG NL 9827

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

21/06/2022

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0119/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.