

File downloaded on 2026-05-06

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000059051>

# OVERVAC EC

Разрешен

- Orf virus, strain EA-4, Live

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

OVERVAC EC

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

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

агне  
яре  
овца  
коза

**Начин на приложение:**

Интрадермално приложение  
Подкожно приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски  
4.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрадермално приложение:**

•

**агне**

- Meat and offal. 0 day

•

**яре**

- Meat and offal. 0 day

•

**овца**

- Meat and offal. 0 day

•

**коза**

- Meat and offal. 0 day

**Подкожно приложение:**

•

**агне**

- Meat and offal. 0 day

•

**яре**

- Meat and offal. 0 day

•

**овца**

- Meat and offal. 0 day

•

**коза**

- Meat and offal. 0 day

**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](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Испански](#)

---

## 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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

12/12/1997

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

3070 ESP

---

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

1/01/2023

---

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

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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