

Ovilis Enzovax Lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

Разрешен

- Chlamydia abortus, strain 1B (thermosensitive), Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ovilis Enzovax Lyophilisate 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:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100000.00 Inclusion forming unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Леофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

овца

- Meat and offal. 7 day

Интрамускулно приложение:

-

овца

- Meat and offal. 7 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI04AE01

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

Наличен в:

Germany

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

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 Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Deutschland GmbH

Дата на разрешение за търговия:

22/03/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на разрешението за търговия:

163a/95

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/03/2010

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

DE/V/0246/001

Засегната държава членка:

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

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
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени
продукти, моля посетете 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.