

File downloaded on 2026-07-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000098649>

# ΟVALAXIA ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Разрешен

- Mycoplasma agalactiae, strain AG 8, Inactivated

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

ΟVALAXIA ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

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

овца

**Начин на приложение:**

Подкожно приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

9.00 log<sub>10</sub> colour changing units / 1.00 Dose

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Подкожно приложение:**

- 

**овца**

- Meat and offal. 0 day

---

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

QI04AB

---

**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 [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

---

## 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](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

29/05/2019

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

15840/13-02-2025/K-0213301

---

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

15/03/2020

---

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.