

Ovilis Enzovax, liofilizzato per sospensione iniettabile per ovini

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ovilis Enzovax, liofilizzato per sospensione iniettabile per ovini

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в [Испански](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Подкожно приложение
Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
100000.00 Inclusion forming unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

Sheep (ewe for reproduction)

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 0 day

Интрамускулно приложение:

•

Sheep (ewe for reproduction)

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 0 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:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

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:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

10/03/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/03/2008

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.