

File downloaded on 2026-04-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000089470>

# Enzovax lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Enzovax lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Får

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

7943280.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

**Lægemiddelform:**

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Får**

- Meat and offal. 7 dag

**Subkutan anvendelse:**

•

**Får**

- Meat and offal. 7 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI04AE01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Ireland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

15/11/2002

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

VPA10996/079/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

15/11/2002

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.