

File downloaded on 2025-12-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000991780>

Ovivac P vet. injeksjonsvæske, suspensjon

Autoriseret

- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T15, strain S1105/84, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T10, strain S1075/81, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T4, strain S1085/81, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A7, strain S1078/81, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A6, strain S1084/81, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A2, strain S1126/92, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A1, strain S1006/77, Inactivated
- *Clostridium chauvoei*, strain 657, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 656, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 658, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 1048, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 655, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium tetani*, strain 51123/91, toxoid
- *Clostridium septicum*, strain s1110/85, toxoid
- *Clostridium perfringens*, type D, strain 603, epsilon toxoid

Produktidentifikasjon

Lægemiddelnavn:

Ovivac P vet. injeksjonsvæske, suspensjon

Aktiv substans:

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgjengelig på [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgjengelig på [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

•

Får

- Meat. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI04AB05

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](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

24/06/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Norwegian Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

95-2938

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/06/1996

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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