

OVILIS ENZOVAX LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OVILIS ENZOVAX LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Unidad(es) formadora(s) de inclusión / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI04AE01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de liofilizado de (100 dosis) y 1 vial de disolvente(vidrio
Caja con 1 vial de liofilizado (50 dosis) y 1 vial de disolvente (PET) con
Caja con 1 vial de liofilizado (50 dosis) y 1 vial de disolvente (vidrio) c
Caja con 1 vial de liofilizado (20 dosis) y 1 vial de disolvente (PET) con
Caja con 1 vial de liofilizado (20 dosis) y 1 vial de disolvente (vidrio) c
Caja con 1 vial de liofilizado (10 dosis) y 1 vial de disolvente (vidrio) c

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

1/09/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3345 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/01/2016

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado