

OVAX CLAMIDIA, ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Autorizado

- Chlamydia abortus, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

OVAX CLAMIDIA, ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log 10 dosis letal al 50% en embrión / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:**• Ovino**

- Meat and offal, milk. 0 Día

Vía subcutánea:**• Ovino**

- Meat and offal, milk. 0 Día

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

8/10/1999

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

33079/08-10-1999/K-0123801

Fecha del cambio de estado de la autorización:

6/10/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100109>