

OVAX MGS, ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Autorizado

- Staphylococcus aureus, Inactivated
- Staphylococcus aureus, Inactivated
- Staphylococcus aureus inactivated bacteria

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OVAX MGS, ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

2000.00 Unidad(es) de antígenos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
120.00 Unidad(es) de antígenos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
16.00 Billón de unidades formadoras de colonias / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

9/04/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

12473/10-04-1997/K-0092201

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/04/1997

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