

# Ovilis Enzovax, liofilizzato per sospensione iniettabile per ovini

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Ovilis Enzovax, liofilizzato per sospensione iniettabile per ovini

---

**Principio activo:**

Disponibile unicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Ovejas reproductoras

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile unicamente en [English](#)

100000.00 Unidad(es) formadora(s) de inclusión / 2.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión inyectable

---

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

- 

**Ovejas reproductoras**

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 0 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Ovejas reproductoras**

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 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:**

Italia

**Disponible en:**

Italia

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/03/1998

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/03/2008

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.