

# OVILIS CHLAMYDIA LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR OVINS

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

OVILIS CHLAMYDIA LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR OVINS

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Mouton

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
100000.00 Inclusion forming unit(s) / 2.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI04AE01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 10 doses de lyophilisat et boîte de 1 flacon de 20 mL de solvant

Boîte de 1 flacon de 100 doses de lyophilisat et boîte de 1 flacon de 200 mL de solvant

Boîte de 1 flacon de 50 doses de lyophilisat et boîte de 1 flacon de 100 mL de solvant

Boîte de 1 flacon de 20 doses de lyophilisat et boîte de 1 flacon de 40 mL de solvant

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/03/2003

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/5199869 1/2003

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/03/2013

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage