

# Ovilis Enzovax Lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Ovilis Enzovax Lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Mouton

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100000.00 Inclusion forming unit(s) / 1.00 Dose

### Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

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

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 7 day

**Voie intramusculaire:**

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 7 day

---

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

QI04AE01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Intervet Deutschland GmbH

---

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

22/03/2000

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numéro de l'autorisation:**

163a/95

---

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

12/03/2010

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0246/001

---

**États membres concernés:**

Tchéquie Portugal Slovaquie

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.