

# Ovilis Enzovax, lyofilisaat met suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor schapen

Engedélyezett

- Chlamydia abortus, strain A22, Inactivated

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Ovilis Enzovax, lyofilisaat met suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor schapen

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

juh

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 Inclusion forming unit(s) / 2.00 millilitre(s)

---

### **Gyógyszerforma:**

Liofilizátum szuszpenziós injekcióhoz

---

### **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

#### **Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**juh**

- Meat and offal. 7 day

#### **Subcutan alkalmazás:**

- 

**juh**

- Meat and offal. 7 day

---

### **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI04AE01

---

### **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

### **Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Elérhető:**

Netherlands

---

### **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet Nederland B.V.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

18/12/1996

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International B.V.

---

### **Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Engedély száma:**

REG NL 8785

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

18/08/2020

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.