

OVILIS TOXOVAX CONCENTRATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR SHEEP

Heimilað

- Toxoplasma gondii, strain S48, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

OVILIS TOXOVAX CONCENTRATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR SHEEP

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
100000.00 Organisms / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyfsþykkni og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 42 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI04AN01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/10/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 9827

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/06/2022

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0119/001

Þátttökulönd (CMS):

Holland Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.