

Ovilis Enzovax Lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

Viðurkennt

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [English](#)

100000.00 Fluorescent Focus Forming Unit / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

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

QI04AE01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

22/03/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

163a/95

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/03/2010

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0246/001

Þátttökulönd (CMS):

Tékkland Portúgal Slóvakía

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062120>