

Ovilis Enzovax Lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ovilis Enzovax Lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 Inclusion forming unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 7 giorno

Uso intramuscolare:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 7 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI04AE01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Deutschland GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/03/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

163a/95

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/03/2010

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0246/001

Stati membri interessati:

Repubblica Ceca Portogallo Slovacchia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.