

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

Non  
autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Ovilis Enzovax Lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep  
OVILIS ENZOVAX, Injekční suspenze

### 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 fluorescent focus 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:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

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 International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/04/2008

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

97/024/08-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/08/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0246/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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