

File downloaded on 2026-09-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000991780>

Ovivac P vet. injeksjonsvæske, suspensjon

Autorizzato

- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T15, strain S1105/84, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T10, strain S1075/81, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T4, strain S1085/81, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A7, strain S1078/81, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A6, strain S1084/81, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A2, strain S1126/92, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A1, strain S1006/77, Inactivated
- *Clostridium chauvoei*, strain 657, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 656, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 658, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 1048, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 655, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium tetani*, strain S1123/91, toxoid
- *Clostridium septicum*, strain S1110/85, toxoid
- *Clostridium perfringens*, type D, strain 603, epsilon toxoid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ovivac P vet. injeksjonsvæske, suspensjon

Sostanza attiva:

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](#)

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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500000000.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500000000.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

500000000.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

500000000.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

500000000.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

500000000.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

500000000.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

500000000.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

500000000.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

5.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Ovino

- carne. 0 giorno

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

QI04AB05

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Norvegia

Disponibile in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Norwegian

Disponibile solo in Norwegian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/06/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

95-2938

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/06/1996

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.