

OVAX CLAMIDIA, ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Registruotas

- Chlamydia abortus, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

OVAX CLAMIDIA, ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Angly](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Angly](#)

5.00 log 10 50% embryo lethal dose / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 0 d.

Leisti po oda:

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 0 d.

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

7/10/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

130059/30-11-2022/K-0123801

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/11/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.