

OVILIS PASTOVAX SUSPENSION INJECTABLE POUR OVINS

Toegelaten

- Mannheimia haemolytica, serotype A7, strain S1078/81, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A6, strain S1084/81, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain S1006/77, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T15, strain S1105/84, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T10, strain S1075/81, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A2, strain S1126/92, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T4, strain S1085/81, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

OVILIS PASTOVAX SUSPENSION INJECTABLE POUR OVINS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Schaap

Subcutaan gebruik

1000000000.00 Organisms / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

-

Schaap

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI04AB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet

Handelsvergunningsdatum:

17/07/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/5565060 1/2008

Datum toelatingswijziging:

17/07/2013

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.