

OVAX CLAMIDIA, ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Toegelaten

- Chlamydia abortus, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

OVAX CLAMIDIA, ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Schaap

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

5.00 log 10 50% embryo lethal dose / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Schaap

- Meat and offal, milk. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal, milk. 0 day

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

7/10/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

130059/30-11-2022/K-0123801

Datum toelatingswijziging:

29/11/2022

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.

Bijsluiter

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