

OVAX MGS, ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Toegelaten

- Staphylococcus aureus, Inactivated
- Staphylococcus aureus, Inactivated
- Staphylococcus aureus inactivated bacteria

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

OVAX MGS, ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2000.00 antigen unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
120.00 antigen unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
16.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

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:

9/04/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

12473/10-04-1997/K-0092201

Datum toelatingswijziging:

9/04/1997

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