

# Ovilis Enzovax Lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

Toegelaten

- Chlamydia abortus, strain 1B (thermosensitive), Live

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Ovilis Enzovax Lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Schaap

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100000.00 Inclusion forming unit(s) / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 7 day

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 7 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI04AE01

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Portugal

---

**Beschikbaar in:**

Portugal

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

MSD Animal Health Lda.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

27/02/2008

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Vergunningsnummer:**

797/08RIVPT

---

### **Datum toelatingswijziging:**

27/02/2008

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

### **Procedurenummer:**

DE/V/0246/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Tsjechië Portugal Slowakije

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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