

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

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Ovilis Enzovax Lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

sau

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100000.00 Inklusjonsdannende enhet(er) / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Subkutan bruk:**

- 

**sau**

- Slakt. 7 dag

**Intramuskulær bruk:**

- 

**sau**

- Slakt. 7 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI04AE01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

22/03/2000

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkjenningsnummer:**

163a/95

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

12/03/2010

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0246/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

CZ PT SI

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.