

File downloaded on 2025-12-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000991780>

Ovivac P vet. injeksjonsvæske, suspensjon

Autorisert

- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T15, strain S1105/84, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T10, strain S1075/81, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T4, strain S1085/81, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A7, strain S1078/81, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A6, strain S1084/81, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A2, strain S1126/92, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A1, strain S1006/77, Inactivated
- *Clostridium chauvoei*, strain 657, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 656, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 658, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 1048, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 655, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium tetani*, strain 51123/91, toxoid
- *Clostridium septicum*, strain s1110/85, toxoid
- *Clostridium perfringens*, type D, strain 603, epsilon toxoid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ovivac P vet. injeksjonsvæske, suspensjon

Aktiv substans virkestoff:

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](#)

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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500000000.00 celler / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500000000.00 celler / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500000000.00 celler / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500000000.00 celler / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500000000.00 celler / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500000000.00 celler / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500000000.00 celler / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500000000.00 celler / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500000000.00 celler / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 90% beskyttende dose i marsvin / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 90% beskyttende dose i marsvin / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 90% beskyttende dose i marsvin / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 90% beskyttende dose i marsvin / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 90% beskyttende dose i marsvin / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

sau

- Kjøtt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI04AB05

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

1 eske (pappkartong) med 10 Hetteglass (Polyetylenbeholder med klorobutyl gummipropp forseglet med en lakkert (epoxy) aluminiumskappe) med 100 milliliter
1 eske (pappkartong) med 1 Hetteglass (Polyetylenbeholder med klorobutyl gummipropp forseglet med en lakkert (epoxy) aluminiumskappe) med 100 milliliter

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/06/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

95-2938

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/06/1996

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Pakningsvedlegg

Merking