

Ovilis Enzovax, lyofilisaat met suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor schapen

Autorizado

- Chlamydia abortus, strain A22, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ovilis Enzovax, lyofilisaat met suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor schapen

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

5.00 Inclusion forming unit(s) / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Sheep

- Meat and offal. 7 dia

Via subcutânea:

-

Sheep

- Meat and offal. 7 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI04AE01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/12/1996

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 8785

Data da alteração do estado de autorização:

18/08/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.