

OVAX MGS, ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

OVAX MGS, ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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 subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
2000.00 unidade(s) antigénica / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)
120.00 unidade(s) antigénica / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)
16.00 bilião de unidades formadoras de colónias / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

9/04/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

12473/10-04-1997/K-0092201

Data da alteração do estado de autorização:

9/04/1997

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet