

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000059051>

OVERVAC EC

Autorizat

- Orf virus, strain EA-4, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OVERVAC EC

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie (miel)

Capră (ied)

Oaie

Capră (femelă adultă)

Calea de administrare:

Administrare intradermică

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intradermică:

•

Oaie (miel)

- Carne și organe. 0 zi

•

Capră (ied)

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

•

Capră (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

•

Oaie (miel)

- Carne și organe. 0 zi

•

Capră (ied)

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

•

Capră (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI04AD01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

CZ Vaccines S.A.U.

Data autorizației de comercializare:

12/12/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

3070 ESP

Data modificării statusului autorizației:

1/01/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.