

OVAX CLOSTRIDIA, ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Autorizat

- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium novyi, type D, toxoid
- Clostridium novyi, type B, toxoid
- Clostridium novyi, type D, Inactivated
- Clostridium novyi, type B, Inactivated
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OVAX CLOSTRIDIA, ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 mililitru(i) / 3.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 unități internaționale / 3.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 unități internaționale / 3.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 unități internaționale / 3.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 unități internaționale / 3.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.50 unități internaționale / 3.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

7.50 unități internaționale / 3.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

7.50 unități internaționale / 3.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

30.00 unități internaționale / 3.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe, lapte. 0 zi

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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

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](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

21/07/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

130057/30-11-2022/K-0121601

Data modificării statusului autorizației:

29/11/2022

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.