

Ovilis Enzovax, liofilizzato per sospensione iniettabile per ovini

Autorizat

- Chlamydia abortus, strain 1B (thermosensitive), Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Ovilis Enzovax, liofilizzato per sospensione iniettabile per ovini

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie (femelă adultă pentru reproducție)

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100000.00 Inclusion forming unit(s) / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

•

Oaie (femelă adultă pentru reproducție)

- Carne și organe. 7 zi

- Milk. 0 zi

Administrare intramusculară:

•

Oaie (femelă adultă pentru reproducție)

- Carne și organe. 7 zi

- Milk. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI04AE01

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](#)

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

10/03/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

18/03/2008

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

Documente

Combined File of all Documents

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