

File downloaded on 2026-05-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000062114>

Ovilis Enzovax Lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Ovilis Enzovax Lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100000.00 Inclusion forming unit(s) / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Sheep

- Meat and offal. 7 day

Intramuskulárne použitie:

-

Sheep

- Meat and offal. 7 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI04AE01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Dostupné v:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

MSD Animal Health Lda.

Dátum registrácie lieku:

27/02/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

797/08RIVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/02/2008

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0246/001

Dotknuté členské štáty:

Česko Portugalsko Slovensko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.