

File downloaded on 2026-04-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000062110>

# Ovilis Enzovax Lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

Ni  
odobreno

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Ovilis Enzovax Lyophilisate and solvent for suspension for injection for sheep

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Subkutana uporaba  
intramuskularna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100000.00 fluorescent focus forming unit(s) / 1.00 Dose

---

**Farmaceutvska oblika:**

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Subkutana uporaba:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 7 day

**intramuskularna uporaba:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 7 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI04AE01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

14/05/2008

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet International B.V.

---

### **Pristojni organ:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

97/023/MR/08-S

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

2/04/2024

---

### **Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Številka postopka:**

DE/V/0246/001

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.