

File downloaded on 2026-02-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000991780>

Ovivac P vet. injeksjonsvæske, suspensjon

Godkänd

- Bibersteinia trehalosi, serotype T15, strain S1105/84, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T10, strain S1075/81, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T4, strain S1085/81, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A7, strain S1078/81, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A6, strain S1084/81, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A2, strain S1126/92, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain S1006/77, Inactivated
- Clostridium chauvoei, strain 657, cells and equivalent toxoid
- Clostridium chauvoei, strain 656, cells and equivalent toxoid
- Clostridium chauvoei, strain 658, cells and equivalent toxoid
- Clostridium chauvoei, strain 1048, cells and equivalent toxoid
- Clostridium chauvoei, strain 655, cells and equivalent toxoid
- Clostridium tetani, strain 51123/91, toxoid
- Clostridium septicum, strain s1110/85, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, strain 603, epsilon toxoid

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Ovivac P vet. injektionsvätska, suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Får

- Meat. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI04AB05

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Norge

Tillgänglig i:

Norge

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på Norwegian

Finns tillgänglig endast på Norwegian

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

24/06/1996

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

95-2938

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/06/1996

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.