

File downloaded on 2026-05-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000080549>

Heptavac P Plus

Разрешен

- *Clostridium novyi*, strain 754, toxoid
- *Clostridium tetani*, strain S1123/91, toxoid
- *Clostridium septicum*, strain 505, toxoid
- *Clostridium perfringens*, type D, strain 603, epsilon toxoid
- *Clostridium perfringens*, type C, beta toxoid
- *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 1048, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 658, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 657, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 656, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 655, cells and equivalent toxoid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Neptavac P Plus

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Налично само в Английски

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Налично само в Английски

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Налично само в Английски

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Налично само в Английски

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Налично само в Английски

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Налично само в Английски

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Налично само в Английски

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Налично само в Английски

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Подкожно приложение:**

-

овца

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI04AB05

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Ireland

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

21/03/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10996/146/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/03/2003

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.