

Heptavac P plus

Injektionssuspension für Schafe

Разрешен

- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Tetanus toxoid adsorbed
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain S1006/77, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A2, strain S1126/92, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A6, strain S1084/81, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A7, strain S1078/81, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T4, strain S1085/81, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T10, strain S1075/81, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T15, strain S1105/84, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Heptavac P plus Injektionssuspension für Schafe

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

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

5.00 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

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

Налично само в Английски

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

овца

- Milk. 0 day

- 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](#) [Исландски](#) [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](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

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](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Deutschland GmbH

Дата на разрешение за търговия:

29/07/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на разрешението за търговия:

73a/97

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/07/2009

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

Документи

Combined File of all Documents

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