

Ovilis Heptavac P Plus BG

Разрешен

- Bibersteinia trehalosi, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium novyi, toxoid
- CLOSTRIDIUM TETANI
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ovilis Heptavac P Plus BG

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

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

5.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.25 million cells / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

8.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

6.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

3.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

80.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

30.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

10.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

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:

Флакони от полиетилен с ниска плътност x 500 ml

Флакони от полиетилен с ниска плътност x 250 ml

Флакони от полиетилен с ниска плътност x 100 ml

Флакони от полиетилен с ниска плътност x 50 ml

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 Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

23/10/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1891

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

14/01/2019

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката