

Heptavac P Plus

Registrováno

- Bibersteinia trehalosi, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Clostridium chauvoei, strain 655, cells and equivalent toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Heptavac P Plus

Heptavac P Plus

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Subkutánní podání:**

-

Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI04AB05

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

11/06/1997

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Registrační číslo:

Vm 06376/3020

Datum změny stavu registrace:

29/11/2024

Referenční členský stát:

Itálie

Číslo procedury:

IT/V/0136/001

Dotčený členský stát:

Řecko Portugalsko Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085876>