

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

Registrováno

- Clostridium perfringens, type D, strain 603, epsilon toxoid
- 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 novyi, strain 754, toxoid
- Clostridium septicum, strain S1110/85, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, strain 554, beta toxoid
- Clostridium chauvoei, strain 655, cells and equivalent toxoid
- Clostridium tetani, strain S1123/91, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, strain 578, beta toxoid
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A2, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A6, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A7, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A9, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T4, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T10, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T15, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

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](#)

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](#)

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

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

Dostupné pouze v English

1.00 90% protective dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

1.00 90% protective dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

3.50 unit(s) / 1.00 milligram(s)

Dostupné pouze v English

2.50 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

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

Dostupné pouze v English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

•

Ovce

- Mléko. no withdrawal period should be null, but now 999

- Maso. no withdrawal period should be null, but now 999

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

QI04AB05

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Dostupné v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet Nederland B.V.

Datum registrace:

15/01/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 9255

Datum změny stavu registrace:

15/07/2021

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.