

File downloaded on 2026-06-30

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

Heptavac P Plus

Autoriseret

- *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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Heptavac P Plus

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Subkutan anvendelse:**

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI04AB05

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Ireland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet (Ireland) Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

21/03/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA10996/146/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/03/2003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.