

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

Autoriseret

- 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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

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](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

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

Kun tilgængelig på English

1.00 90% protective dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

1.00 90% protective dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

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

Kun tilgængelig på English

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

Kun tilgængelig på English

3.50 unit(s) / 1.00 milligram(s)

Kun tilgængelig på English

2.50 unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på English

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

Kun tilgængelig på English

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

Kun tilgængelig på English

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

Kun tilgængelig på English

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

Kun tilgængelig på English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Får

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

- Meat and offal. no withdrawal period should be null, but now 999

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI04AB05

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Netherlands

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet Nederland B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

15/01/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 9255

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/07/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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