

# HEPTAVAC IRP suspensie injectabilă pentru oi

Autoriseret

- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- 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:

HEPTAVAC IRP suspensie injectabilă pentru oi

### 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](#)

---

**Dyreart:**

Får

---

**Administrationsvej:**

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.50 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.70 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.70 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.70 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.70 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.70 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.70 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.70 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.70 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.70 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

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

---

**Tilgængelig i:**

Romania

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

4/08/2011

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

170027

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

10/01/2024

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.