

Heptavac P Plus

Zugelassen

- Bibersteinia trehalosi, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, 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
- Mannheimia haemolytica, serotype A7, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A9, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A6, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A2, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Heptavac P Plus

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

500000000.00 Zellen / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

500000000.00 Zellen / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

50000.00 Zellen / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

50000.00 Zellen / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

50000.00 Zellen / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
50000.00 Zellen / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI04AB05

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Verfügbar in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

MSD Animal Health Lda.

Zulassungsdatum:

21/05/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

R732/04 DGV

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/05/2004

Referenzmitgliedstaat:

Italien

Verfahrensnummer:

IT/V/0136/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Griechenland Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.