

Heptavac P plus

Autorisiert

- Clostridium chauvoei, 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 chauvoei, strain 655, cells and equivalent toxoid
- Tetanus toxoid adsorbed
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, strain 578, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type C, strain 554, beta toxoid
- Clostridium novyi, 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
- Immunoglobulins against Clostridium perfringens epsilon toxoid, Equine

Product identification

Name des Arzneimittels:

Heptavac P plus

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

3.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1000000000.00 Zellen / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1000000000.00 Zellen / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1000000000.00 Zellen / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1000000000.00 Zellen / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1000000000.00 Zellen / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1000000000.00 Zellen / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1000000000.00 Zellen / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1000000000.00 Zellen / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1000000000.00 Zellen / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
320.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:**subkutane Anwendung:**

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

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

QI02AB11

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID4): 1 Faltschachtel mit 1 Flasche (Polyethylen geringer Dichte) mit 500 Milliliter (500.0 Milliliter)

(ID3): 1 Faltschachtel mit 1 Flasche (Polyethylen geringer Dichte) mit 250 Milliliter (250.0 Milliliter)

(ID2): 1 Faltschachtel mit 1 Flasche (Polyethylen geringer Dichte) mit 100 Milliliter (100.0 Milliliter)

(ID1): 1 Faltschachtel mit 1 Flasche (Polyethylen geringer Dichte) mit 50 Milliliter (50.0 Milliliter)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

29/07/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

73a/97

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/07/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091711>