

File downloaded on 2026-05-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/el/600000080520>

# OVIVAC P PLUS

Εγκεκριμένο

- *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, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A7, 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
- *Clostridium tetani*, strain S1123/91, toxoid
- *Clostridium septicum*, strain S1110/85, toxoid
- *Clostridium perfringens*, type D, strain 603, epsilon toxoid

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

OVIVAC P PLUS

---

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

### Είδος-στόχος:

Πρόβατο

---

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Υποδόρια χρήση:**

•

## **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI04AB05

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Διαθέσιμο σε:**

Ireland

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet (Ireland) Limited

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

21/03/2003

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**  
Intervet International B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**  
Health Products Regulatory Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**  
VPA10996/149/001

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**  
21/03/2003

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.