

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

Εγκριμένο

- 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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

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

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

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 90% protective dose / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 90% protective dose / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.50 unit(s) / 1.00 milligram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.50 unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Πρόβατο

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

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI04AB05

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

Netherlands

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet Nederland B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/01/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Medicines Evaluation Board

Αριθμός έγκρισης:

REG NL 9255

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

15/07/2021

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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