

File downloaded on 2026-07-22

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

OVIVAC P PLUS

Autorizado

- *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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OVIVAC P PLUS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50000000.00 Células / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50000000.00 Células / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50000000.00 Células / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50000000.00 Células / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50000000.00 Células / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50000000.00 Células / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50000000.00 Células / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50000000.00 Células / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50000000.00 Células / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Dosis protectora / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Dosis protectora / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Dosis protectora / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Dosis protectora / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Dosis protectora / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI04AB05

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Disponible en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

21/03/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10996/149/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/03/2003

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.