

Ovilis Heptavac P Plus BG

Autorizado

- Clostridium perfringens, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- CLOSTRIDIUM TETANI
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

Ovilis Heptavac P Plus BG

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](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

30.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

80.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

8.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.25 Millón(es) de células / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Millón(es) de células / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Millón(es) de células / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía subcutánea:**

- Ovino
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI04AB05

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bulgaria

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

23/10/2012

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Bulgarian Agency For Food Safety

Número de autorización:

0022-1891

Fecha del cambio de estado de la autorización:

14/01/2019

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096149>