

# HEPTAVAC IRP suspensie injectabilă pentru oi

Autorizado

- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- 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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

HEPTAVAC IRP suspensie injectabilă pentru oi

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile 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](#)  
10.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
2.50 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
2.50 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
3.50 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
90.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
8.70 log10 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

8.70 log10 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

8.70 log10 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

8.70 log10 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

8.70 log10 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

8.70 log10 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

8.70 log10 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

8.70 log10 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

8.70 log10 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/08/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

170027

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/01/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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