

Ovilis Heptavac P Plus BG

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Ovilis Heptavac P Plus BG

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Lammas

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

5.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

5.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

1.25 million cells / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

8.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

6.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

3.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

80.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

30.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

10.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI04AB05

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/10/2012

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-1891

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

14/01/2019

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.