

HEPTAVAC P PLUS SUSPENSION INJECTABLE PARA OVINO

Autorisé

- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HEPTAVAC P PLUS SUSPENSION INJECTABLE PARA OVINO

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

9.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

9.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI04AB05

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/07/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/07/2016

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.