

OVIVAC P PLUS

Autorisé

- *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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

OVIVAC P PLUS

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](#)

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](#)

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](#)

5000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 international unit(s) / 1.00 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 non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Disponible en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet (Ireland) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/03/2003

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10996/149/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/03/2003

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.