

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

Autorisé

- Clostridium perfringens, type D, strain 603, epsilon toxoid
- 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 novyi, strain 754, toxoid
- Clostridium septicum, strain S1110/85, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, strain 554, beta toxoid
- Clostridium chauvoei, strain 655, cells and equivalent toxoid
- Clostridium tetani, strain S1123/91, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, strain 578, beta toxoid
- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

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](#)

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](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

3.50 unit(s) / 1.00 milligram(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.50 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Mouton

- Lait. no withdrawal period should be null, but now 999
- Viande et abats. no withdrawal period should be null, but now 999

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):QI04AB05

Conditions de délivrance:Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:Valide

Autorisé en:Pays-Bas

Disponible en:Pays-Bas

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Dutch](#)Disponible uniquement en [Dutch](#)Disponible uniquement en [Dutch](#)Disponible uniquement en [Dutch](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/01/1999

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 9255

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/07/2021

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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