

Heptavac P plus

Injektionssuspension für Schafe

Autorisé

- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Tetanus toxoid adsorbed
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain S1006/77, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A2, strain S1126/92, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A6, strain S1084/81, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A7, strain S1078/81, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T4, strain S1085/81, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T10, strain S1075/81, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T15, strain S1105/84, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Heptavac P plus Injektionssuspension für Schafe

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](#)

Espèces cibles:

Mouton

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

•

Mouton

- Lait. 0 day

- 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:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

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 Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/07/1999

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

73a/97

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/07/2009

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.