

Ovilis Heptavac P Plus BG

Non autorisé

- Clostridium perfringens, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ovilis Heptavac P Plus BG

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](#)

Espèces cibles:

Mouton

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

30.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

80.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

6.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

8.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.25 million cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

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

QI04AB05

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

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:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/10/2012

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-1891

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/03/2026

Pour connaître les événements 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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

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

Etiquetage

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