

File downloaded on 2026-07-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000080549>

Heptavac P Plus

Odobreno

- *Clostridium novyi*, strain 754, toxoid
- *Clostridium tetani*, strain S1123/91, toxoid
- *Clostridium septicum*, strain 505, toxoid
- *Clostridium perfringens*, type D, strain 603, epsilon toxoid
- *Clostridium perfringens*, type C, beta toxoid
- *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, strain S1109/84, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A7, strain S1078/81, 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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Heptavac P Plus

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

3.50 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

2.50 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

2.50 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

5.00 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

10.00 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

5000000.00 cells / 0.01 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

5000000.00 cells / 0.01 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

5000000.00 cells / 0.01 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

5000000.00 cells / 0.01 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

5000000.00 cells / 0.01 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

5000000.00 cells / 0.01 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

5000000.00 cells / 0.01 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

5000000.00 cells / 0.01 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

5000000.00 cells / 0.01 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI04AB05

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Ireland

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet (Ireland) Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

21/03/2003

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj odobrenja:

VPA10996/146/001

Datum promjene statusa odobrenja:

21/03/2003

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.