

Heptavac P plus

Odobreno

Injektionssuspension für Schafe

- 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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Heptavac P plus Injektionssuspension für Schafe

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](#)

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](#)

10.00 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

5.00 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

3.50 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

500000000.00 cells / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

500000000.00 cells / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

500000000.00 cells / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

500000000.00 cells / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

500000000.00 cells / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

500000000.00 cells / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

500000000.00 cells / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

500000000.00 cells / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

500000000.00 cells / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspencija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

•

Sheep

- Milk. 0 day

- 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](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

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

Dostupan u:

Germany

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet Deutschland GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

29/07/1999

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Paul-Ehrlich-Institut

Broj odobrenja:

73a/97

Datum promjene statusa odobrenja:

15/07/2009

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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