

Ovilis Heptavac P Plus BG

Ovlašten

- Clostridium perfringens, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- CLOSTRIDIUM TETANI
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, Inactivated

Product identification

Naziv VMP-a:

Ovilis Heptavac P Plus BG

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Norwegian

Način primjene:

Supkutano

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u English

10.00 unit(s) / 1.00 mililitar

Dostupno samo u English

30.00 unit(s) / 1.00 mililitar

Dostupno samo u English

80.00 unit(s) / 1.00 mililitar

Dostupno samo u English

3.00 unit(s) / 1.00 mililitar

Dostupno samo u English

6.00 unit(s) / 1.00 mililitar

Dostupno samo u English

8.00 unit(s) / 1.00 mililitar

Dostupno samo u English

1.25 million cells / 1.00 mililitar

Dostupno samo u English

5.00 million cells / 1.00 mililitar

Dostupno samo u English

5.00 million cells / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Supkutano:

- Sheep
-

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI04AB05

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

23/10/2012

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odgovorno tijelo:

Bulgarian Agency For Food Safety

Broj autorizacije:

0022-1891

Datum promjene statusa odobrenja:

14/01/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096149>