

HEPTAVAC P PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO

Engedélyezett

- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid

Termék azonosítása

Készítmény neve:

HEPTAVAC P PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

3.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

9.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

9.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

•

juh

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI04AB05

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Spain

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/07/2016

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Engedély száma:

3425 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/07/2016

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.