

File downloaded on 2026-06-23

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

Heptavac P Plus

Engedélyezett

- *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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Heptavac P Plus

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](#)

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](#)

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](#)

3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 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](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Elérhető:

Ireland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/03/2003

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Health Products Regulatory Authority

Engedély száma:

VPA10996/146/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/03/2003

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.