

File downloaded on 2025-12-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000091711>

Heptavac P plus

Engedélyezett

- Clostridium chauvoei, toxoid
- 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
- Tetanus toxoid adsorbed
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, strain 578, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type C, strain 554, beta toxoid
- Clostridium novyi, 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

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](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 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](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 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](#)

1000000000.00 cells / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1000000000.00 cells / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1000000000.00 cells / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1000000000.00 cells / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1000000000.00 cells / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1000000000.00 cells / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1000000000.00 cells / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1000000000.00 cells / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1000000000.00 cells / 2.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Subcutan alkalmazás:**

-

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AB11

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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

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](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet Deutschland GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/07/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Paul-Ehrlich-Institut

Engedély száma:

73a/97

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

15/07/2009

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.