

File downloaded on 2026-06-13

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

Heptavac P Plus

Heimilaõ

- *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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Heptavac P Plus

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI04AB05

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tökkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Intervet (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

21/03/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10996/146/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/03/2003

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.