

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

Heimilað

- Clostridium perfringens, type D, strain 603, epsilon 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 novyi, strain 754, toxoid
- Clostridium septicum, strain S1110/85, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, strain 554, beta toxoid
- Clostridium chauvoei, strain 655, cells and equivalent toxoid
- Clostridium tetani, strain S1123/91, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, strain 578, beta toxoid
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A2, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A6, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A7, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A9, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T4, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T10, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T15, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

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](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnáslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 90% protective dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

3.50 unit(s) / 1.00 milligram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

2.50 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

-

Sauðkind

- Mjólk. no withdrawal period should be null, but now 999

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period should be null, but now 999

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

QI04AB05

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Fáanlegt í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

15/01/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 9255

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/07/2021

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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