

Ovilis Heptavac P Plus BG

Heimilað

- Bibersteinia trehalosi, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium novyi, toxoid
- CLOSTRIDIUM TETANI
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ovilis Heptavac P Plus BG

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](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.25 million cells / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

8.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

6.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

3.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

80.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

30.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

QI04AB05

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaríá

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/10/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-1891

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/01/2019

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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