

HEPTAVAC P PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO

Autorizzato

- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

HEPTAVAC P PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

3.50 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 Protective Dose / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

9.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

9.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

2.50 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

5.00 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI04AB05

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/07/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:3425 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:7/07/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.