

File downloaded on 2026-06-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000080520>

OVIVAC P PLUS

Autorizzato

- *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, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A7, 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
- *Clostridium tetani*, strain S1123/91, toxoid
- *Clostridium septicum*, strain S1110/85, toxoid
- *Clostridium perfringens*, type D, strain 603, epsilon toxoid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

OVIVAC P PLUS

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](#)

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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5000000.00 cellule / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50000000.00 cellule / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50000000.00 cellule / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50000000.00 cellule / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50000000.00 cellule / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50000000.00 cellule / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50000000.00 cellule / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50000000.00 cellule / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50000000.00 cellule / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 international unit(s) / 1.00 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 non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/03/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10996/149/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/03/2003

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.