

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ovilis heptavac P sospensione voor injectie voor schapen

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](#)

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

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

Disponibile solo in English

1.00 90% protective dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 90% protective dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

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

Disponibile solo in English

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

Disponibile solo in English

3.50 unit(s) / 1.00 milligrammo(i)

Disponibile solo in English

2.50 unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in English

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

Disponibile solo in English

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

Disponibile solo in English

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

Disponibile solo in English

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

Disponibile solo in English

5.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

5.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

5.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

5.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

5.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

5.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

5.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

5.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

5.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Ovino

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

- carni e frattaglie. no withdrawal period should be null, but now 999

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:

Paesi Bassi

Disponibile in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/01/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 9255

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/07/2021

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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