

Ovilis Heptavac P Plus BG

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

Ovilis Heptavac P Plus BG

Principio attivo:

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

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

30.00 unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

80.00 unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

6.00 unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

8.00 unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.25 million cells / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 million cells / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 million cells / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso sottocutaneo:**

- Ovino
-

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

QI04AB05

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

23/10/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numero di autorizzazione:

0022-1891

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/01/2019

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096149>