

HEPTAVAC P PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

HEPTAVAC P PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.50 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Protective Dose / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

9.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

9.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI04AB05

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Spain

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Rinkodaros leidimo data:

6/07/2016

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Registracijos numeris:

3425 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/07/2016

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.