

HEPTAVAC P PLUS SUSPENSION INYECTIONABLE 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 INYECTIONABLE 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 (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

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

Ženklimas

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