

File downloaded on 2026-06-11

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

OVIVAC P PLUS

Registruotas

- *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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

OVIVAC P PLUS

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](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

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](#)

5000000.00 cells / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

50000000.00 cells / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

50000000.00 cells / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

50000000.00 cells / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

50000000.00 cells / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

50000000.00 cells / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

50000000.00 cells / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

50000000.00 cells / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

50000000.00 cells / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 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 be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Ireland

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet (Ireland) Limited

Rinkodaros leidimo data:

21/03/2003

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10996/149/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

21/03/2003

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.