

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

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](#)

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
5.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
1.00 90% protective dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
1.00 90% protective dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
1.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
1.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
3.50 unit(s) / 1.00 miligramai

Pateikiama tik Anglų
2.50 unit(s) / 1.00 Dozè

Pateikiama tik Anglų
10.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
1.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
2.50 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
10.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
5.00 cells / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
5.00 cells / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
5.00 cells / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
5.00 cells / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
5.00 cells / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
5.00 cells / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
5.00 cells / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

5.00 cells / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 cells / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

•

Avis

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

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period should be null, but now 999

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](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Netherlands

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

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

Registruotojas:

Intervet Nederland B.V.

Rinkodaros leidimo data:

15/01/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 9255

Registracijos statuso pasikeitimo data:

15/07/2021

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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