

Ovilis Heptavac P Plus BG

Pilnvarots

- 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

Zāļu nosaukums:

Ovilis Heptavac P Plus BG

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Aita

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai English

10.00 vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai English

30.00 vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai English

80.00 vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai English

3.00 vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai English

6.00 vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai English

8.00 vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai English

1.25 miljons šūnu / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai English

5.00 miljons šūnu / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai English

5.00 miljons šūnu / 1.00 mililitrs(i)

Zāļu forma:

Suspensija injekcijām

Withdrawal period by route of administration:

subkutānai lietošanai:

- **Aita**
-

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QI04AB05

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [Bulgarian](#)

Pieejams tikai [Bulgarian](#)

Pieejams tikai [Bulgarian](#)

Pieejams tikai [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - jaunai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

23/10/2012

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Atbildīgā iestāde:

Bulgarian Agency For Food Safety

Atļaujas numurs:

0022-1891

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

14/01/2019

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

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

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