

Ovilis Heptavac P Plus BG

Autorisert

- 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

Legemidlets navn:

Ovilis Heptavac P Plus BG

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

sau

Administrering:

Subkutan bruk

Product details**Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)
10.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
30.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
80.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
3.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
6.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
8.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
1.25 Million celler / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
5.00 Million celler / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
5.00 Million celler / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan bruk:**

- sau
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI04AB05

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

BG

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Bulgarian

Tilgjengelig bare i Bulgarian

Tilgjengelig bare i Bulgarian

Tilgjengelig bare i Bulgarian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

23/10/2012

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Agency For Food Safety

Godkjenningsnummer:

0022-1891

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

14/01/2019

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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