

Ovipast Plus Suspension for Injection for Sheep

Toegelaten

- Bibersteinia trehalosi, serotype T15, strain S1105/84, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T4, strain S1085/81, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T10, strain S1075/81, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A9, strain S994/77, 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
- Mannheimia haemolytica, serotype A7, strain S1078/81, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ovipast Plus Suspension for Injection for Sheep

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI04AB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

27/11/1996

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

MSD Animal Health UK Limited

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 06376/3064

Datum toelatingswijziging:

18/11/2024

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0326/001

Betrokken lidstaten:

Griekenland Ierland

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.