

File downloaded on 2026-02-08

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

OVIVAC P PLUS

Toegelaten

- *Clostridium perfringens*, type D, strain 603, epsilon toxoid
- *Clostridium septicum*, strain s1110/85, toxoid
- *Clostridium tetani*, strain 51123/91, toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 655, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 656, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 657, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 658, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 1048, cells and equivalent toxoid
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A1, strain S1006/77, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A2, strain S1126/92, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A6, strain S1084/81, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A7, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T3, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T4, strain S1085/81, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T10, strain S1075/81, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T15, strain S1105/84, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

OVIVAC P PLUS

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](#)
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](#)
5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI04AB05

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Ierland

Beschikbaar in:

Ierland

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](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet (Ireland) Limited

Handelsvergunningsdatum:

21/03/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Vergunningsnummer:

VPA10996/149/001

Datum toelatingswijziging:

21/03/2003

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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