

File downloaded on 2026-05-07

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000080520>

# OVIVAC P PLUS

Autorisert

- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T15, strain S1105/84, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T10, strain S1075/81, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T4, strain S1085/81, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T3, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A7, 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
- *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 chauvoei*, strain 655, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium tetani*, strain S1123/91, toxoid
- *Clostridium septicum*, strain S1110/85, toxoid
- *Clostridium perfringens*, type D, strain 603, epsilon toxoid

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

OVIVAC P PLUS

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### Målarter:

sau

---

### Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5000000.00 celler / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50000000.00 celler / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50000000.00 celler / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50000000.00 celler / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50000000.00 celler / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50000000.00 celler / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50000000.00 celler / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50000000.00 celler / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50000000.00 celler / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 beskyttende dose / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 beskyttende dose / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 beskyttende dose / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 beskyttende dose / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 beskyttende dose / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Subkutan bruk:**

- 

**sau**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI04AB05

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Irland

---

**Tilgjengelig i:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

21/03/2003

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10996/149/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

21/03/2003

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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