

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000080549>

Heptavac P Plus

Autorisert

- *Clostridium novyi*, strain 754, toxoid
- *Clostridium tetani*, strain S1123/91, toxoid
- *Clostridium septicum*, strain 505, toxoid
- *Clostridium perfringens*, type D, strain 603, epsilon toxoid
- *Clostridium perfringens*, type C, beta toxoid
- *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, strain S1109/84, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A7, strain S1078/81, 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Heptavac 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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.50 internasjonale enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 internasjonale enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 internasjonale enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 internasjonale enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 internasjonale enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5000000.00 celler / 0.01 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5000000.00 celler / 0.01 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5000000.00 celler / 0.01 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5000000.00 celler / 0.01 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5000000.00 celler / 0.01 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5000000.00 celler / 0.01 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5000000.00 celler / 0.01 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5000000.00 celler / 0.01 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5000000.00 celler / 0.01 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

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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/03/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10996/146/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/03/2003

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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