

Heptavac P Plus Suspension for Injection for Sheep

Dopuszczony

- Bibersteinia trehalosi, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, Inactivated
- Clostridium chauvoei, strain 655, cells and equivalent toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid
- Mannheimia haemolytica, serotype A7, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A9, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A6, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A2, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Heptavac P Plus

Heptavac P Plus Suspension for Injection for Sheep

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

50000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

50000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

50000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

50000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie podskórne:**

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI04AB05

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

11/06/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

The Veterinary Medicines Directorate

Numer pozwolenia:

Vm 06376/3020

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/11/2024

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Numer procedury:

IT/V/0136/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w estoński angielski francuski litewski portugalski szwedzki
islandzki Norwegian

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet