

File downloaded on 2026-07-20

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000080549>

Heptavac P Plus

Dopuszczony

- *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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Heptavac P Plus

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

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

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

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

Dostępne wyłącznie w angielski

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Sheep

- Meat and offal. 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](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Ireland

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](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet (Ireland) Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

21/03/2003

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Health Products Regulatory Authority

Numer pozwolenia:

VPA10996/146/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/03/2003

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.