

Ovipast Plus suspension for injection for sheep

Dopuszczony

- Bibersteinia trehalosi, serotype T15, strain S1105/84, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T4, strain S1085/81, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T10, strain S1075/81, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A9, strain S994/77, 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
- Mannheimia haemolytica, serotype A7, strain S1078/81, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

OVIPAST PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO

Ovipast 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](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)

[Swedish](#) [Icelandic](#) [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](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

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](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

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](#)

500000000.00 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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI04AB02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/02/2001

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

MSD Animal Health UK Limited

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

1383 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/02/2001

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

ES/V/0326/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Charakterystyka produktu leczniczego

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

oznakowanie opakowań

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

Ulotka dla pacjenta

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