

Heptavac P plus

Dopuszczony

Injektionssuspension für Schafe

- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Tetanus toxoid adsorbed
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain S1006/77, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A2, strain S1126/92, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A6, strain S1084/81, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A7, strain S1078/81, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A9, strain S994/77, 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
- Bibersteinia trehalosi, serotype T15, strain S1105/84, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Heptavac P plus Injektionssuspension für Schafe

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

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

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

Dostępne wyłącznie w angielski

5.00 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

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

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 90% protective dose in guinea pig / 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)

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

- Milk. 0 day

- 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](#) [islandzki](#) [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:

Germany

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Deutschland GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/07/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Paul-Ehrlich-Institut

Numer pozwolenia:

73a/97

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/07/2009

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.