

File downloaded on 2026-05-30

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

Heptavac P Plus

Autorizado

- *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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Heptavac P Plus

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

3.50 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

10.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5000000.00 células / 0.01 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5000000.00 células / 0.01 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5000000.00 células / 0.01 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5000000.00 células / 0.01 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5000000.00 células / 0.01 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5000000.00 células / 0.01 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5000000.00 células / 0.01 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5000000.00 células / 0.01 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5000000.00 células / 0.01 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.50 Protective Dose / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI04AB05

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet (Ireland) Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

21/03/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10996/146/001

Data da alteração do estado de autorização:

21/03/2003

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.