

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

Autorizado

- Clostridium perfringens, type D, strain 603, epsilon toxoid
- 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 novyi, strain 754, toxoid
- Clostridium septicum, strain S1110/85, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, strain 554, beta toxoid
- Clostridium chauvoei, strain 655, cells and equivalent toxoid
- Clostridium tetani, strain S1123/91, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, strain 578, beta toxoid
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A2, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A6, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A7, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A9, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T4, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T10, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T15, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

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

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

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

Disponível apenas em inglês

1.00 90% protective dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 90% protective dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

3.50 unidade(s) / 1.00 miligrama(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 unidade(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

5.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 células / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Sheep

- Milk. no withdrawal period should be null, but now 999

- Meat and offal. no withdrawal period should be null, but now 999

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI04AB05

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em [neerlandês](#)

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

15/01/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 9255

Data da alteração do estado de autorização:

15/07/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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