

Heptavac P plus

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Heptavac P plus Injektionssuspension für Schafe

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

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

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

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500000000.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500000000.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500000000.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500000000.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500000000.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500000000.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500000000.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500000000.00 células / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500000000.00 células / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Sheep

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI04AB05

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

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 letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

29/07/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

73a/97

Data da alteração do estado de autorização:

15/07/2009

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.