

# Ovilis Heptavac P Plus BG

Autorizado

- Bibersteinia trehalosi, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium novyi, toxoid
- CLOSTRIDIUM TETANI
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Ovilis Heptavac P Plus BG

### **Substância ativa:**

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 million cells / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 million cells / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.25 million cells / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

8.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

6.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

3.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

80.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

30.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

10.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI04AB05

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

---

## 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 lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

23/10/2012

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-1891

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

14/01/2019

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.