

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

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.