

# HEPTAVAC P PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO

Autorizat

- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

HEPTAVAC P PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Oaie

---

**Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză

2.50 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

3.50 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 Protective Dose / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

9.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

9.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

2.50 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare subcutanată:**

•

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI04AB05

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Spain

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Data autorizației de comercializare:**

6/07/2016

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**3425 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**7/07/2016

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.