

# Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

Autorizat

- 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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

## Ovilis heptavac P suspensie voor injectie voor schapen

---

### **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](#)  
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](#)  
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](#)  
5.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.00 90% protective dose / 1.00 mililitru(i)



**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

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

- 

**Oaie**

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

- Carne și organe. no withdrawal period should be null, but now 999

---

**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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Netherlands

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

## 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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

15/01/1999

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 9255

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/07/2021

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.