

Ovilis Heptavac P Plus BG

Neautorizat

- Clostridium perfringens, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Ovilis Heptavac P Plus BG

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](#)

Specia țintă:

Oaie

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

10.00 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

30.00 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

80.00 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

3.00 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

6.00 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.00 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.25 million cells / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 million cells / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 million cells / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI04AB05

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

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:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

23/10/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1891

Data modificării statusului autorizației:

17/03/2026

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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