

# HEPTAVAC IRP suspensie injectabilă pentru oi

Autorizat

- 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, 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:**

HEPTAVAC IRP suspensie injectabilă pentru oi

### **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](#)

---

### **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](#)

5.00 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.50 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

8.70 log<sub>10</sub> unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

8.70 log<sub>10</sub> unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.70 log<sub>10</sub> unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.70 log<sub>10</sub> unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.70 log<sub>10</sub> unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.70 log<sub>10</sub> unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.70 log<sub>10</sub> unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.70 log<sub>10</sub> unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.70 log<sub>10</sub> unități formatoare de colonii / 1.00 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:**

România

---

**Disponibil în:**

România

---

**Descrierea ambalajului:**

cutie x 1 flacon din polietilenă de densitate mică x 500 ml

cutie x 1 flacon din polietilenă de densitate mică x 250 ml

cutie x 1 flacon din polietilenă de densitate mică x 100 ml

cutie x 1 flacon din polietilenă de densitate mică x 50 ml

---

## 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](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

4/08/2011

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

170027

---

**Data modificării statusului autorizației:**

10/01/2024

---

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