

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, 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 log₁₀ unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

8.70 log₁₀ unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.70 log₁₀ unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.70 log₁₀ unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.70 log₁₀ unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.70 log₁₀ unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.70 log₁₀ unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.70 log₁₀ unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.70 log₁₀ 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

Documente

Combined File of all Documents