

Heptavac P Plus

Oprávněný

- Bibersteinia trehalosi, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, Inactivated
- Clostridium chauvoei, strain 655, cells and equivalent toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid
- Mannheimia haemolytica, serotype A7, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A9, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A6, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A2, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Heptavac P Plus

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

50000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

50000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
50000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
50000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

•

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI04AB05

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Talianko

Dostupné v:

Talianko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

MSD Animal Health S.r.l.

Dátum registrácie lieku:

17/12/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

102438

Dátum zmeny stavu registrácie:

17/12/2007

Referenčný členský štát:

Taliano

Číslo postupu:

IT/V/0136/001

Dotknuté členské štáty:

Grécko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.