

Heptavac P plus

Oprávněný

Injektionssuspension für Schafe

- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Tetanus toxoid adsorbed
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain S1006/77, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A2, strain S1126/92, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A6, strain S1084/81, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A7, strain S1078/81, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T4, strain S1085/81, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T10, strain S1075/81, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T15, strain S1105/84, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Heptavac P plus Injektionssuspension für Schafe

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](#)

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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

5.00 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](#)

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

Dostupné len v [English](#)

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

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](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

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](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

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](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

•

Sheep

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI04AB05

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Dostupné v:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet Deutschland GmbH

Dátum registrácie lieku:

29/07/1999

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Číslo registrácie:

73a/97

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/07/2009

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. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.