

Ovilis Heptavac P Plus BG

Oprávněný

- Bibersteinia trehalosi, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium novyi, toxoid
- CLOSTRIDIUM TETANI
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid

Product identification

Názov lieku:

Ovilis Heptavac P Plus BG

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](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v English

5.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

5.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

1.25 million cells / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

8.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

6.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

3.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

80.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

30.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

10.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

•

Sheep

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI04AB05

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

23/10/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-1891

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/01/2019

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096149>