

# HEPTAVAC P PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO

Ima dovoljenje  
za promet

- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, serotype T3, strain S1109/84, Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

HEPTAVAC P PLUS SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v English

---

**Ciljne živalske vrste:**

Na voljo samo v Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

---

**Pot uporabe:**

Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English  
2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
3.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
1.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
9.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
9.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
2.50 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
5.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Suspenzija za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Subkutana uporaba:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI04AB05

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Spain

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Spanish](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

6/07/2016

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet International B.V.

---

**Pristojni organ:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

3425 ESP

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

7/07/2016

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

## Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.