

# Heptavac P plus

## Injektionssuspension für Schafe

Ima dovoljenje  
za promet

- 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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Heptavac P plus Injektionssuspension für Schafe

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

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](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v English

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

Na voljo samo v English

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

Na voljo samo v English

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

Na voljo samo v English

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

Na voljo samo v English

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Suspenzija za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Subkutana uporaba:**

•

**Sheep**

- Milk. 0 day

- 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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Germany

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

29/07/1999

---

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

Intervet International B.V.

---

**Pristojni organ:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

73a/97

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

15/07/2009

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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