

Ovilis Heptavac P Plus BG

Ni odobreno

- Clostridium perfringens, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Bibersteinia trehalosi, Inactivated

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Ovilis Heptavac P Plus BG

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](#)

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 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

30.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

80.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

3.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

6.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

8.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.25 million cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

5.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

5.00 million cells / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

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:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

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:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

23/10/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

Bulgarian Food Safety Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0022-1891

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

17/03/2026

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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