

OVIVAC P PLUS

Godkänd

- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T15, strain S1105/84, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T10, strain S1075/81, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T4, strain S1085/81, Inactivated
- *Bibersteinia trehalosi*, serotype T3, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A9, strain S994/77, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A7, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A6, strain S1084/81, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A2, strain S1126/92, Inactivated
- *Mannheimia haemolytica*, serotype A1, strain S1006/77, Inactivated
- *Clostridium chauvoei*, strain 1048, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 658, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 657, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 656, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium chauvoei*, strain 655, cells and equivalent toxoid
- *Clostridium tetani*, strain S1123/91, toxoid
- *Clostridium septicum*, strain S1110/85, toxoid
- *Clostridium perfringens*, type D, strain 603, epsilon toxoid

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

OVIVAC P PLUS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

50000000.00 cells / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

0.50 Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI04AB05

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet (Ireland) Limited

Godkännandedatum:

21/03/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10996/149/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/03/2003

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.