

# Heptavac P plus

## Injektionssuspension für Schafe

Godkänd

- 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

# Produktens identitetsbeteckning

## Läkemedlets namn:

Heptavac P plus Injektionssuspension für Schafe

---

## 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](#)

---

## Djurslag:

Får

---

## Administreringsväg:

Subkutan användning

---

# Ytterligare information om produkten

## Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.00 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

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Subkutan användning:**

•

**Får**

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI04AB05

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**Tillgänglig i:**

Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

---

## 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 Deutschland GmbH

---

**Godkännandedatum:**

29/07/1999

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkännandenummer:**

73a/97

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

15/07/2009

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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