

POLYPLEUROSIN APN PLUS IM

Registrováno

- Pasteurella multocida, serogroup D, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup A, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain App9KL97, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain App2TR98, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid

Identifikace přípravku

Název léčiva:

POLYPLEUROSIN APN PLUS IM

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI09AB

Právní status výdeje:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rumunsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

28/05/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

120238

Datum změny stavu registrace:

28/05/2007

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.