

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

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 (sele)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase (sele)

- Maso. 0 day

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

QI09AB07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

25/04/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1719

Datum změny stavu registrace:

25/04/2012

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.