

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

Registrováno

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain WSLB 3013, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Pasteurella multocida, serogroup A, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

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 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

- Maso. 0 day

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

QI09AB

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

sklo lahvička 1 x 10.0 ml

sklo lahvička 1 x 20.0 ml

sklo lahvička 1 x 50.0 ml

sklo lahvička 1 x 100.0 ml

plast lahvička 1 x 250.0 ml

plast lahvička 1 x 500.0 ml

sklo lahvička 24 x 50.0 ml

sklo lahvička 12 x 100.0 ml

sklo lahvička 20 x 100.0 ml

plast lahvička 12 x 250.0 ml

plast lahvička 20 x 250.0 ml

plast lahvička 1 x 100.0 ml

plast lahvička 12 x 100.0 ml

plast lahvička 20 x 100.0 ml

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:

18/04/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/032/03-C

Datum změny stavu registrace:

16/10/2008

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu