

POLYPLEUROSIN APN PLUS IM

Zugelassen

- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

POLYPLEUROSIN APN PLUS IM

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AB

Abgaberegellung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

28/05/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

120238

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/05/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.