

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

Volitatus

- 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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

sig

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

1.00 relative potency / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramuskulaarne:**

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI09AB

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Tšehhi

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Bioveta a.s.

Müügiloa kuupäev:

18/04/2003

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta a.s.

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Müügiloa number:

97/032/03-C

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

16/10/2008

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.