

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Ovlašten

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

Product identification

Naziv VMP-a:

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Način primjene:

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

• **Pig (piglet)**

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI09AB07

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

25/04/2012

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Bioveta a.s.

Odgovorno tijelo:

State Agency Of Medicines

Broj autorizacije:

1719

Datum promjene statusa odobrenja:

25/04/2012

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062697>