

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

Ovlašten

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 9, strain WSLB 3013, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 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, Serotype A, Inactivated
- Pasteurella multocida, Serotype D, Inactivated

Product identification

Naziv VMP-a:

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

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 Dose

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

• **Pig**

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI09AB

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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

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:

18/04/2003

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Bioveta a.s.

Odgovorno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj autorizacije:

97/032/03-C

Datum promjene statusa odobrenja:

16/10/2008

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.

Uputa o lijeku

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

Označivanje

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064776>