

# POLYPLEUROSIN APN PLUS IM

Heimilað

- 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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

POLYPLEUROSIN APN PLUS IM

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Svín

---

**Leið stjórnslu:**

Til notkunar í vöðva

---

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, fleyti

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í vöðva:**

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI09AB

---

**Lögformleg staða:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Rúmenía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Bioveta a.s.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

28/05/2007

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Bioveta a.s.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

120238

---

## Dagsetning á breytingu stöðu:

28/05/2007

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.