

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

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 (grís)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI09AB07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðeins fáanlegt í eistneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

25/04/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1719

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/04/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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