

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

Viðurkennt

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 9, strain WSLB 3013, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Pasteurella multocida, Inactivated
- Pasteurella multocida, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid

Product identification

Heiti lyfs:

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

• **Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Tékkland

Áletrun:

Aðeins í boði í Czech

Aðeins í boði í Czech

Aðeins í boði í Czech

Aðeins í boði í Czech

Aðeins í boði í Czech

Aðeins í boði í Czech

Aðeins í boði í Czech

Aðeins í boði í Czech

Aðeins í boði í Czech

Aðeins í boði í Czech

Aðeins í boði í Czech

Aðeins í boði í Czech

Aðeins í boði í Czech

Aðeins í boði í Czech

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í English Italian

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

18/04/2003

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

97/032/03-C

Dagsetning leyfisbreytingar:

18/04/2003

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

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