

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

Autorizzato

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain WSLB 3013, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 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, serogroup A, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AB

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/04/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/032/03-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/10/2008

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.