

# POLYPLEUROSIN APN PLUS IM

Registruotas

- 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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

POLYPLEUROSIN APN PLUS IM

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė emulsija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QI09AB

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Rumunija

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Registruotojas:**

Bioveta a.s.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

28/05/2007

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Bioveta a.s.

---

**Atsakinga institucija:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Registracijos numeris:**

120238

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

28/05/2007

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.