

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

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 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dozė

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:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Bioveta a.s.

Rinkodaros leidimo data:

18/04/2003

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta, a.s.

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos numeris:

97/032/03-C

Registracijos statuso pasikeitimo data:

16/10/2008

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Ženkinimas

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