

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, injekciné emulsija

Toegelaten

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain WSLB 3013, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup A, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Pasteurella multocida, serogroup D, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, injekciné emulsija

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

16/10/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/03/1590/001

Datum toelatingswijziging:

24/03/2011

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.