

POLYPLEUROSIN APN PLUS IM

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

POLYPLEUROSIN APN PLUS IM

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](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

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:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

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

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

28/05/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

120238

Datum toelatingswijziging:

28/05/2007

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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