

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Autorisert

- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Bordetella bronchiseptica, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup A, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

grisunge

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 relativ potens / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 relativ potens / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 relativ potens / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 relativ potens / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 relativ potens / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 relativ potens / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 relativ potens / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.00 relativ potens / 1.00 dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

grisunge

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB07

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i Estisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/04/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1719

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/04/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.