

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 relative potency / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 relative potency / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 relative potency / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 relative potency / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 relative potency / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 relative potency / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 relative potency / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 relative potency / 1.00 dose

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AB07

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Bioveta a.s.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

25/04/2012

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1719

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/04/2012

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.