

POLYPLEUROSIN APN PLUS IM

Autorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

POLYPLEUROSIN APN PLUS IM

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

1.00 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AB

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutii cu 20 de flacoane plastic x 250 ml

Cutii cu 12 flacoane plastic x 250 ml

Cutii cu 20 flacoane sticla x 100 ml

Cutii cu 12 flacoane sticla x 100 ml

Cutii cu 24 flacoane sticla x 50 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

28/05/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

120238

Data modificării statusului autorizației:

28/05/2007

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului