

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tjeckiska
Finns tillgänglig endast på tjeckiska
Finns tillgänglig endast på tjeckiska
Finns tillgänglig endast på tjeckiska
Finns tillgänglig endast på tjeckiska
Finns tillgänglig endast på tjeckiska
Finns tillgänglig endast på tjeckiska
Finns tillgänglig endast på tjeckiska
Finns tillgänglig endast på tjeckiska
Finns tillgänglig endast på tjeckiska
Finns tillgänglig endast på tjeckiska
Finns tillgänglig endast på tjeckiska
Finns tillgänglig endast på tjeckiska
Finns tillgänglig endast på tjeckiska
Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

18/04/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/032/03-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/10/2008

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.