

# Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Разрешен

- 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

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

прасе

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

---

**Данни за продукта****Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 dose

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 dose

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 dose

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 dose

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 dose

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 dose

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 dose

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 dose

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна емулсия

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**прасе**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI09AB07

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Bioveta a.s.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

25/04/2012

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bioveta a.s.

---

**Отговорен орган:**

State Agency Of Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1719

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

25/04/2012

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.