

# Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Autoriseret

- 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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Pattegris

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

---

**Produktoplysninger****Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, emulsion

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Pattegris**

- Meat and offal. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI09AB07

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bioveta a.s.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

25/04/2012

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Agency Of Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

1719

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

25/04/2012

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.