

# POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

Autorisiert

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

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

POLYPLEUROSIN APX PLUS IM, Injekční emulze

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskuläre Anwendung:**

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Tschechische Republik

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

18/04/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

97/032/03-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/04/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064776>