

# Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Ovlašten

- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Bordetella bronchiseptica, Inactivated
- Pasteurella multocida, Serotype D, Inactivated
- Pasteurella multocida, Serotype A, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotype 2, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, Inactivated

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

### **Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

---

**Način primjene:**

Intramuskularno

---

**Product details**

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

Dostupno samo u English

1.00 relative potency / 1.00 doza

---

**Farmaceutski oblik:**

emulzija za injekciju

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskularno:**

•

**Pig (piglet)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QI09AB07

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

25/04/2012

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Bioveta a.s.

---

**Odgovorno tijelo:**

State Agency Of Medicines

---

**Broj autorizacije:**

1719

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

25/04/2012

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062697>