

# Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Autorizzato

- 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

### **Denominazione del medicinale:**

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino (suinetto)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **Suino (suinetto)**

- carne e visceri. 0 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI09AB07

---

### **Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Estonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

25/04/2012

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**1719

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**25/04/2012

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

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