

# Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Toegelaten

- 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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Biggen

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

**Productgegevens****Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 1.00 dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Biggen**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AB07

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Estland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Bioveta a.s.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

25/04/2012

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bioveta a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Agency Of Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

1719

---

**Datum toelatingswijziging:**

25/04/2012

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.