

# Aptovac Emulsja do wstrzykiwań

Autorizado

- Pasteurella multocida, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotype 2, Inactivated

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Aptovac Emulsja do wstrzykiwań

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via intramuscular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

1.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Emulsão injetável ou para perfusão

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Pig**

- All relevant tissues. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI09AB06

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em Polish

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em English Italian

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

25/03/2002

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

1263

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

25/03/2002

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062664>