

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 1.00 dose

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 1.00 dose

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 1.00 dose

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 1.00 dose

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 1.00 dose

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 1.00 dose

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 1.00 dose

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 1.00 dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AB07

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

25/04/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1719

Data da alteração do estado de autorização:

25/04/2012

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.