

# 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](#)

---

### **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

---

**Autorisado em:**

Estónia

---

**Descrição da embalagem:**

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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