

# Aptovac Emulsja do wstrzykiwań

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Aptovac Emulsja do wstrzykiwań

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 2.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă/perfuzabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

- 

**Porc**

- All relevant tissues. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI09AB06

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

25/03/2002

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

1263

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/03/2002

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.