

# Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

Godkänd

- 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

## Produkstens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Polypleurosin APX Plus, süsteemulsioon sigadele

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin (smågris)

**Administreringsväg:**

Intramuskulär användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 dose

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Svin (smågris)**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI09AB07

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Estland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Bioveta a.s.

---

**Godkännandedatum:**

25/04/2012

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarig myndighet:**

**Godkännandenummer:**

1719

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/04/2012

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.