

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Autoriseret

- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 6, strain WSLB 3075, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 6, strain WSLB 3075, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 5, strain WSLB 3079, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 5, strain WSLB 3079, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Hyobac App Multi Vet. injeksjonsvæske, emulsjon

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AB07

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Norway

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Salfarm Danmark A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

15/03/2017

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Institute for State Control of Veterinary Biologicals and Medicaments

Ansvarlig myndighed:

Markedsføringstilladelsesnummer:

16-11342

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/12/2021

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

DK/V/0121/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.