

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Εξουσιοδοτημένο

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

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Hyobac App Multi Vet. injektionsvæske, emulsion

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Ενδομυϊκή χρήση:

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):
QI09AB07

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Denmark

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Danish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Danish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Salfarm Danmark A/S

Marketing authorisation date:

11/07/2014

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

USKVBL

Αρμόδια αρχή:

Danish Health And Medicines Authority

Αριθμός άδειας:

52577

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

11/07/2014

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

DK/V/0121/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056941>