

# Hyobac App 2 Vet., emulsion for injection

Autorizado

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain WSLB 3012, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain WSLB 3012, APX II toxoid

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Hyobac App 2 Vet., emulsion for injection  
Hyobac App 2 Vet. Injektionsvätska, emulsion

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Porcino

### Vía de administración:

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

#### Porcino

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AB07

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Suecia

---

### Disponible en:

Suecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Salfarm Danmark A/S

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/02/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

55369

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/02/2017

---

**Estado miembro de referencia:**

Dinamarca

---

**Número de procedimiento:**

DK/V/0120/001

---

## Estados miembros afectados:

Suecia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

PI Hyobac App 2.pdf