

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Principio activo:

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

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)

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)

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
 - Meat and offal. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
 - 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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Suecia

Disponibile en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Salfarm Danmark A/S

Fecha de autorización de comercialización:

3/05/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Institute for State Control of Veterinary Biologicals and Medicaments

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

55370

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/05/2017

Estado miembro de referencia:

Dinamarca

Número de procedimiento:

DK/V/0121/001

Estados miembros afectados:

Finlandia Noruega Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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