

Hyobac App 2 Vet., emulsion for injection

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Hyobac App 2 Vet., emulsion for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AB07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Salfarm Danmark A/S

Dagsetning markaðsleyfis:

10/04/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

48942

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/04/2012

Umsjónarland (RMS):

Danmörk

Ferilsnúmer:

DK/V/0120/001

Þátttökulönd (CMS):

Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

PI Hyobac App 2.pdf