

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Hyobac App Multi Vet. injeksjonsvæske, emulsjon

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AB07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Norvegia

Disponibile in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Salfarm Danmark A/S

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/03/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Institute for State Control of Veterinary Biologicals and Medicaments

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

16-11342

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/12/2021

Stato membro di riferimento:

Danimarca

Numero di procedura:

DK/V/0121/001

Stati membri interessati:

Finlandia Norvegia Svezia

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.