

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Pilnvarots

- 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

Zāļu nosaukums:

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Hyobac App Multi Vet. injekšjonsvæske, emulsjon

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Cūka

Lietošanas veids:

Product details

1.00 relatīvā iedarbība / 1.00 mililitrs(i)

Emulsija injekcijām

intramuskulārai lietošanai:

- Gala un blakusprodukti. 0 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QI09AB07

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Norway

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieejams tikai [English](#) [Italian](#)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Salfarm Danmark A/S

Marketing authorisation date:

15/03/2017

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Bioveta a.s.
USKVBL

Atbildīgā iestāde:

Norwegian Medical Products Agency

Atļaujas numurs:

16-11342

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

1/12/2021

Atsauces dalībvalsts:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

DK/V/0121/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [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

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056903>