

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Geautoriseerd

- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 6, strain WSLB 3075, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 2, strain WSLB 3012, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 6, strain WSLB 3075, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 5, strain WSLB 3079, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 5, strain WSLB 3079, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Hyobac App Multi Vet. injektioneste, emulsio

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Varken

Intramusculair gebruik

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Finland

Available in:

Finland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Salfarm Danmark A/S

Marketing authorisation date:

20/03/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta, a.s.

Institute for State Control of Veterinary Biologicals and Medicaments

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

34525

Wijzigingsdatum status toelating:

20/03/2017

Rapporterende lidstaat:

Denemarken

Procedurenummer:

DK/V/0121/001

Betrokken lidstaten:

Finland Noorwegen Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056942>