

# Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Dopuszczony

- 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

## Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

**Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

#### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

#### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

---

## Szczegóły produktu

#### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Emulsja do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie domięśniowe:**

•

**Pig**

- 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
- 

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI09AB07

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Sweden

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w angielski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Salfarm Danmark A/S

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

3/05/2017

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Bioveta a.s.

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Organ odpowiedzialny:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numer pozwolenia:**

55370

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

3/05/2017

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Numer procedury:**

DK/V/0121/001

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.