

# Hyobac App 2 Vet., emulsion for injection

Autorizado

- 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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Hyobac App 2 Vet., emulsion for injection

Hyobac App 2 Vet. Injektionsvätska, emulsion

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramuscular:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AB07

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Suécia

---

### Disponibilidade:

Suécia

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Salfarm Danmark A/S

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

27/02/2017

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

### **Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Número da autorização:**

55369

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

27/02/2017

---

### **Estado-Membro de referência:**

Dinamarca

---

### **Número de procedimento:**

DK/V/0120/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Suécia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

PI Hyobac App 2.pdf