

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Autorizado

- *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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Hyobac App Multi Vet., emulsion for injection

Hyobac App Multi Vet. injeksjonsvæske, emulsjon

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Especies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarques](#) [alemao](#) [estonio](#) [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)

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)

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)

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:

- 1

Pig

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AB07

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Noruega

Disponibilidade:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

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:

15/03/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Institute for State Control of Veterinary Biologicals and Medicaments

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

16-11342

Data da alteração do estado de autorização:

1/12/2021

Estado-Membro de referência:

Dinamarca

Número de procedimento:

DK/V/0121/001

Estados-Membros envolvidos:

Finlândia Noruega Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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