

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

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

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)

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)

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Emulsão injetável

Via intramuscular:

-

[illegible]

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.