

Hyobac App 2 Vet., emulsion for injection

Oprávnený

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 2, strain WSLB 3012, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 2, strain WSLB 3012, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 2, strain WSLB 3012, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

Hyobac App 2 Vet., emulsion for injection

Hyobac App 2 Vet. Injektionsvätska, emulsion

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

• Pig

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB07

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Švédsko

Available in:

Švédsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Swedish](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Salfarm Danmark A/S

Marketing authorisation date:

27/02/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Číslo registrácie:

55369

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/02/2017

Referenčný členský štát:

Dánsko

Číslo postupu:

DK/V/0120/001

Dotknuté členské štáty:

Švédsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

PI Hyobac App 2.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056891>