

# HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Registrováno

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Prase (ve výkrmu)

---

**Cesta podání:**

Intramuskulární podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

328.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční emulze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramuskulární podání:**

- 

**Prase (ve výkrmu)**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI09AB13

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Dánsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Datum registrace:**

17/06/2015

---

**Výrobní místa s propouštění šarží:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Příslušný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Registrační číslo:**

53768

---

**Datum změny stavu registrace:**

17/06/2015

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0278/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0278001-mr-rpe776-en.pdf