

# HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Zugelassen

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

HYOGEN MIN 5.5 EU/DOSE (2ML) ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ  
HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Schwein, zur Fleischproduktion

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)  
328.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

### Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schwein, zur Fleischproduktion**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI09AB13

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Hellas LLC

---

**Zulassungsdatum:**

31/01/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

81015/06-08-2020/K-0207101

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/08/2020

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0278/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland  
Litauen Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien  
Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)