

# HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Zugelassen

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

HYOGEN, emulsie injectabilă pentru porcine

**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:**

Rumaenien

---

**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 Sante Animale Romania S.R.L.

---

**Zulassungsdatum:**

4/05/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

200056

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/11/2023

---

**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)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.