

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Autorizado

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Hyogen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdos de engorde

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

328.00 Unidad(es) de ensayo por inmuoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:**• Cerdos de engorde**

- All relevant tissues. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI09AB13

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Alemania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Marketing authorisation date:

8/05/2015

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.11714.01.1

Fecha del cambio de estado de la autorización:

8/04/2020

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0278/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032320>