

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Volitatud

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

Product identification

Ravimi nimetus:

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Hyogen J5 Emulsie voor injectie

Hyogen J5 Emulsion injectable

Hyogen J5 Emulsion zur Injektion

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

siga (nuumsigna)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

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

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:**• siga (nuumsiga)**

- All relevant tissues. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI09AB13

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

5/06/2015

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Authorisation number:

BE-V474524

Müügiloo staatuse muutmise kuupäev:

5/06/2015

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloomenetluse number:

FR/V/0278/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Saksamaa
Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Holland Poola Portugal Rumeenia
Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032316>