

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Volitatud

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

Product identification

Ravimi nimetus:

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Hyogen, emulzija za injekciju, za svinje

Toimeaine:

Turustatakse ainult English

Loomaliigid:

siga (nuumsiga)

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

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Horvaatia

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 müügiloo õiguslik alus:

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

Müügiloo hoidja:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

27/05/2015

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Vastutav asutus:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Authorisation number:

UP/I-322-05/20-01/293

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

9/01/2024

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032317>