

# HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Volitatud

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

## Product identification

**Ravimi nimetus:**

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Hyogen emulziós injekció sertések részére

---

**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:**

Ungari

---

**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-Phylaxia Zrt.

---

**Marketing authorisation date:**

29/05/2015

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Vastutav asutus:**

National Food Chain Safety Office

---

**Authorisation number:**

3651/X/15 NÉBIH ÁTI

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

29/05/2015

---

**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](http://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/600000032300>