

# HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Autorisé

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Porc (pour engraissement)

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc (pour engraissement)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI09AB13

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

17/06/2015

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

53768

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/06/2015

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0278/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne  
Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0278001-mr-rpe776-en.pdf