

Hyogen Emulsion for Injection for Pigs

Autorisé

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Hyogen Emulsion for Injection for Pigs

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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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 Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/06/2015

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

CEVA-Phylaxia Zrt.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 14966/3049

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/08/2024

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet