

# HYOGEN EMULSION INJECTABLE

Autorisé

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

HYOGEN EMULSION INJECTABLE

**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:**

France

---

**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:**

21/04/2015

---

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

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/9249536 4/2015

---

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

16/07/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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