

# HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Heimilað

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

## Auðkenni lyfs

**Heiti lyfs:**

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

**Virkt efni:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

**Marktegund:**

Svín (til fitunar)

**Leið stjórnslu:**

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

**Lyfjaform:**

Stungulyf, fleyti

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

Til notkunar í vöðva:

•

### **Svín (til fitunar)**

- All relevant tissues. 0 dagar

---

### **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI09AB13

---

### **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

### **Staða leyfis:**

Gilt

---

### **Heimilað í:**

Rúmenía

---

### **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## **Aðrar upplýsingar**

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

4/05/2015

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

200056

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

5/11/2023

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0278/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland  
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Holland  
Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð  
Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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