

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Autorizzato

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

HYOGEN EMULSION INJECTABLE

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suini (da ingrasso)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

328.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:**• Suini (da ingrasso)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AB13

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

21/04/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autorità responsabile:

National Veterinary Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

FR/V/9249536 4/2015

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/07/2020

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0278/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032314>