

# HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Autorisert

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

## Product identification

**Legemidlets navn:**

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Hyogen Emulsion zur Injektion

**Virkestoff:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

**Dyrearter:**

slaktegris

**Administrering:**

Intramuskulær bruk

## Product details

**Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

328.00 Enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulær bruk:**

- **slaktegris**

- Alt relevant vev. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI09AB13

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning, ikke for reiterasjon

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

AT

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

18/05/2015

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

836202

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

20/03/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0278/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE DE EL HU Irland IT LV LT NL PL PT  
RO SI SI ES SE

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

#### Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

#### Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032315>