

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Autorisert

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Hyogen emulziós injekció sertések részére

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 :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

HU

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-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

29/05/2015

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Ansvarlig myndighet:

National Food Chain Safety Office

Godkjenningsnummer:

3651/X/15 NÉBIH ÁTI

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

29/05/2015

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

Documents

Preparatomtale

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/600000032300>