

# HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Toegelaten

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**  
HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

---

**Werkzame stof:**  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**  
Vleesvarkens

---

**Toedieningsweg:**  
Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
328.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**  
Emulsie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

## **Intramusculair gebruik:**

- 

### **Vleesvarkens**

- All relevant tissues. 0 day

---

## **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AB13

---

## **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

## **Vergunningsstatus:**

Valid

---

## **Toegelaten in:**

Denemarken

---

## **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## **Aanvullende informatie**

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Litouws Norwegian

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

17/06/2015

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

53768

---

**Datum toelatingswijziging:**

17/06/2015

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0278/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Nederland  
Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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