

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Toegelaten

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Hyogen emulsão injetável para suínos

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:

Portugal

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 Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Handelsvergunningsdatum:

6/04/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

896/01/15DIVPT

Datum toelatingswijziging:

6/04/2015

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