

# HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Autorisert

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

slaktegris

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

328.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

- 

**slaktegris**

- Alt relevant vev. 0 dag

---

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

QI09AB13

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

RO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

4/05/2015

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

200056

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

5/11/2023

---

**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

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

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