

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Autorizado

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

Product identification

Nome do medicamento:

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Hyogen J5 emulsie voor injectie voor varkens

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

328.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intramuscular:**

- **Pigs (for fattening)**

- All relevant tissues. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AB13

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

CEVA Sante Animale B.V.

Marketing authorisation date:

16/06/2015

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 114985

Data de alteração do estado de autorização:

14/06/2022

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0278/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032323>