

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Oprávněný

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Hyogen emulsija injekcijām cūkām

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

328.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramuskulárne použitie:**

-

Pig (for fattening)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB13

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Sante Animale

Dátum registrácie lieku:

27/04/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/DCP/15/0017

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/04/2015

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0278/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko
Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.