

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Oprávněný

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION
Hyogen, injekčné emulzija kiaulėms

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
328.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulárne použitie:****• Pig (for fattening)**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB13

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Litva

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

22/04/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/15/2289/001-004

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/08/2020

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

RV2289.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032302>