

# Hyogen emulsion for injection for pigs

Godkänd

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Hyogen emulsion for injection for pigs

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Svin (slaktsvin)

---

**Administreringsväg:**

Intramuskulär användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

- 

**Svin (slaktsvin)**

- All relevant tissues. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI09AB13

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Irland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ceva Sante Animale

---

**Godkännandedatum:**

12/06/2015

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Ansvarig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkännandenummer:**

VPA10815/026/001

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

12/06/2015

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0278/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland  
Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna  
Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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