

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

Auktoriserad

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

HYOGEN emulzija za injiciranje za prašiče

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin (slaktsvin)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:**• Svin (slaktsvin)**

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB13

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Slovenien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

16/04/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

DC/V/0498/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/04/2015

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

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)

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

Documents

Produktresumé

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

Märkningstext

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

Bipacksedel

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032325>