

Hyogen Emulsion for Injection for Pigs

Godkänd

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

HYOGEN EMULSION FOR INJECTION

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:

Storbritannien (Nordirland)

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:

11/06/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 14966/3049

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/08/2024

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