

Stellamune Once Emulsion for injection

Разрешен

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain NL1042, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Stellamune Once Emulsion for injection

Stellamune One vet. Injektionsvätska, emulsion

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

свиня за уговяване

бозаещо прасе

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

4.50 log₁₀ ELISA unit / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

свиня за уговяване

- Meat and offal. 0 day

-

бозаещо прасе

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB13

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Sweden

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco GmbH

Дата на разрешение за търговия:

14/06/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Laboratorios Syva S.A.

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

18334

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

14/06/2002

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0281/001

Засегната държава членка:

[illegible]

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.