

Stellamune Once Emulsion for injection

Autorizado

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain NL1042, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Stellamune Once Emulsion for injection
Stellamune One

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Cerdos de engorde
Lechones lactantes

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
4.50 log₁₀ unidad(es) de prueba de inmunoabsorción ligada a enzimas / 2.00
Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

•

Lechones lactantes

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AB13

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

5/06/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium
Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.02633.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/11/2007

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0281/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Dinamarca Francia Grecia Islandia Italia
Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal Rumania; Rumanía España
Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061668>