

STELLAMUNE MYCOPLASMA EMULSION INJECTABLE POUR PORCINS

Autorisé

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain NL1042, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

STELLAMUNE MYCOPLASMA EMULSION INJECTABLE POUR PORCINS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc (pour engraissement)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6000.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Porc (pour engraissement)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AB13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 8 flacons de 125 doses

Boîte de 4 flacons de 125 doses

Boîte de 1 flacon de 125 doses

Boîte de 10 flacons de 50 doses

Boîte de 1 flacon de 50 doses

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/03/1995

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Syva S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0336958 8/1995

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/03/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage