

# STELLAMUNE MONO INJECTION EMULSION INJECTABLE

Autorisé

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain NL1042, Inactivated

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

STELLAMUNE MONO INJECTION EMULSION INJECTABLE

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
4.50 log<sub>10</sub> relative potency / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

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

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc**

- 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:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Elanco GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

11/06/2002

---

**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/6641428 1/2002

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

11/06/2007

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0281/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Danemark France Grèce Islande Italie  
Luxembourg Pays-Bas Norvège Portugal Roumanie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage