

Stellamune Once Emulsion for injection

Autorizzato

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain NL1042, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

Stellamune Once Emulsion for injection
RESPISURE 1 ONE

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino
Suini (da ingrasso)
Suino (lattonzolo)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
0.72 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:****• Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

• Suini (da ingrasso)

- carne e visceri. 0 giorno

• Suino (lattonzolo)

- carne e visceri. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AB13

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Romania

Available in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Laboratorios Syva S.A.U.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

200002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/05/2020

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0281/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Danimarca Francia Grecia Islanda Irlanda Italia
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Portogallo Romania Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061731>