

Stellamune Mycoplasma Vet. injektionsvæske, emulsion 6000 RU/dosis

Nicht
autorisiert

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain P-5722-3, Inactivated
- Mycoplasma hyopneumoniae, strain P-5722-3, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Stellamune Mycoplasma Vet. injektionsvæske, emulsion 6000 RU/dosis

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
6000.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)
6000.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AE03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [dänisch](#)

Verfügbar nur in [dänisch](#)

Verfügbar nur in [dänisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

14/01/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elanco Animal Health Ireland Limited
The Veterinary Medicines Directorate
Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

15004

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/04/2026

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.