

Stellamune Mycoplasma Vet. injektionsvæske, emulsion 6000 RU/dosis

Nem
engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Stellamune Mycoplasma Vet. injektionsvæske, emulsion 6000 RU/dosis

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
6000.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
6000.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
Intramuscularis alkalmazás:**

-

sértés

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AE03

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

14/01/1998

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

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

Felelős hatóság:

Danish Medicines Agency

Engedély száma:

15004

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/04/2026

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.