

Stellamune Mycoplasma Vet. injektionsvæske, emulsion 6000 RU/dosis

Ekki
heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Stellamune Mycoplasma Vet. injektionsvæske, emulsion 6000 RU/dosis

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

6000.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
6000.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AE03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

14/01/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

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

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

15004

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/04/2026

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.