

Stellamune Once Emulsion for injection

Heimilað

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain NL1042, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Stellamune Once Emulsion for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.50 log₁₀ relative potency / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI09AB13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Fáanlegt í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

11/06/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Syva S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 10190

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/02/2022

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0281/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Danmörk Frakkland Grikkland Ísland Ítalía
Lúxemborg Holland Noregur Portúgal Rúmenía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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