

Stellamune Mycoplasma Emulsion zur Injektion für Schweine

Heimilað

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain NL1042, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Stellamune Mycoplasma Emulsion zur Injektion für Schweine

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

6000.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI09AB13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

19/06/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Syva S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

145a/93

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/04/2010

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.