

Stellamune Once Emulsion for injection

Geautoriseerd

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain NL1042, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Stellamune Once Emulsion for injection
Stellamune One

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken
Vleesvarkens
Gezoogde biggen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.72 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

• **Varken**

- Meat and offal. 0 day

• **Vleesvarkens**

- Meat and offal. 0 day

• **Gezoogte biggen**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB13

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Duitsland

Available in:

Duitsland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

5/06/2002

Productielocaties partijvrijgifte:

Zoetis Belgium

Laboratorios Syva S.A.U.

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Toelatingsnummer:

PEI.V.02633.01.1

Wijzigingsdatum status toelating:

5/11/2007

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0281/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Denemarken Frankrijk Griekenland IJsland Ierland Italië Luxemburg Nederland Noorwegen Portugal Roemenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061668>