

# Stellamune Once Emulsion for injection

Geautoriseerd

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain NL1042, Inactivated

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Stellamune Once Emulsion for injection  
STELLAMUNE UNO

---

**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:**

Italië

---

**Available in:**

Italië

---

**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:**

15/07/2002

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Zoetis Belgium

Laboratorios Syva S.A.U.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

**Toelatingsnummer:**

103530

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

15/07/2002

---

**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](http://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.

Combined File of all Documents

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/600000061720>