

Stellamune Mycoplasma Vet. injektionsvæske, emulsion 6000 RU/dosis

Niedopuszczony
do obrotu

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Stellamune Mycoplasma Vet. injektionsvæske, emulsion 6000 RU/dosis

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
6000.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6000.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AE03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/01/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

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

Organ odpowiedzialny:

Danish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

15004

Data zmiany statusu pozwolenia:

27/04/2026

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.