

# Stellamune Once Emulsion for injection

Autorizado

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain NL1042, Inactivated

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Stellamune Once Emulsion for injection

Stellamune One vet. Injektionsvätska, emulsion

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

4.50 unidade de ensaio imunoenzimático em escala logarítmica (base 10) / 2.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramuscular:

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

- 

#### **Pig (for fattening)**

- Meat and offal. 0 dia

- 

#### **Pig (suckling piglet)**

- Meat and offal. 0 dia

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AB13

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Suécia

---

### Disponibilidade:

Suécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Elanco GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

14/06/2002

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Belgium

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

18334

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

14/06/2002

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0281/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Dinamarca França Grécia Islândia Itália  
Luxemburgo Países Baixos Noruega Portugal Roménia Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.