

Gallimune 201 IBD + REO Emulsja do wstrzykiwań

Разрешен

- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated
- Avian reovirus, strain S1133, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Gallimune 201 IBD + REO Emulsja do wstrzykiwań

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00

enzyme-linked immunosorbent assay unit

Налично само в [English](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00

enzyme-linked immunosorbent assay unit

Фармацевтична форма:

Инжекционна/инфузионна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

кокошка

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

кокошка

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AA22

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Poland

Описание на опаковката:

Налично само в [Polish](#)

Налично само в [Polish](#)

Налично само в [Polish](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It
S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

24/05/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Merial Italia S.p.A.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

1283

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/05/2002

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени
продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078346>