

# GALLIMUNE 201 IBD + REO

Разрешен

- Avian reovirus, strain 1733, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

GALLIMUNE 201 IBD + REO

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка носачка

пиле за разплод

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

7.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

5.70 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна емулсия

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI01AA22

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Флакони по 1000 дози (300 ml).

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**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:**

8/01/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

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

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-2180

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

16/02/2014

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката