

Gallimune Se + St, water-in oil emulsion for injection

Разрешен

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain DT104, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Gallimune Se + St, water-in oil emulsion for injection

Gallimune Se + St, ενέσιμο γαλάκτωμα ύδατος σε έλαιο

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

ярка

пиле

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
149.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Налично само в Английски
171.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

ярка

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

•

пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AB01

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:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

19/11/2012

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:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

821781/20-11-2012/K-0160601

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/05/2021

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0282/001

Засегната държава членка:

[illegible]

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

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

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.