

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

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Unghøne

Høns

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

149.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

171.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, emulsion

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Unghøne**

- Meat and offal. 0 dag

- Egg. 0 dag

•

**Høns**

- Meat and offal. 0 dag

- Egg. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01AB01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

19/01/2009

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

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

---

**Ansvarlig myndighed:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

DC/V/0151/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

19/01/2009

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0282/001

---

**Berørte medlemsstater:**



Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.