

# GALLIMUNE 201 IBD+REO, injekciné emulsija

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

GALLIMUNE 201 IBD+REO, injekciné emulsija

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Høns

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

501187.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

10000000.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, emulsion

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Høns**

- Meat and offal. 0 dag

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Høns**

- Meat and offal. 0 dag

---

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

QI01AA22

---

**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 [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

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

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

11/10/2000

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

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

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Food And Veterinary Service

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

30/12/2022

---

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.