

GALLIMUNE 201 IBD+Reo injekčná emulzia pre kurčatá

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

GALLIMUNE 201 IBD+Reo injekčná emulzia pre kurčatá

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn, zur Zucht

Legehenne

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:**subkutane Anwendung:****• Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 day
zero days

• Legehennen

- Alle Zielgewebe. 0 day
zero days

intramuskuläre Anwendung:**• Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 day
zero days

• Legehennen

- Alle Zielgewebe. 0 day
zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA22

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowakei

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

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

Marketing authorisation date:

21/02/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/012/00-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/02/2000

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038522>