

Gallimune MG emulsie injectabilă

Zugelassen

- Mycoplasma gallisepticum, strain S6, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Gallimune MG emulsie injectabilă

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Küken

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
5.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Küken

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

The product is not administered during the laying period.

subkutane Anwendung:

-

Küken

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

The product is not administered during the laying period.

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

QI01AB03

Abgaberegung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsdatum:

25/07/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

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

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

120176

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/01/2026

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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