

Gallimune Se + St, Wasser-in-Öl-Emulsion zur Injektion für Hühner

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Gallimune Se + St, Wasser-in-Öl-Emulsion zur Injektion für Hühner

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Henne, jung

Huhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

149.00 Antikörper Einheit(en) / 0.30 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

171.00 Antikörper Einheit(en) / 0.30 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Henne, jung

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

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

QI01AB01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

25/05/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

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

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-20301

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/05/2007

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0282/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Frankreich
Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande

Polen Portugal Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 3/03/2025

Herunterladen

Packungsbeilage

Etikettierung