

# Gallimune 201 IBD + REO

## Emulsja do wstrzykiwań

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Gallimune 201 IBD + REO Emulsja do wstrzykiwań

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ορνιθα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00

enzyme-linked immunosorbent assay unit

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00

enzyme-linked immunosorbent assay unit

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Γαλάκτωμα για ένεση/έγχυση

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Ορνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Ορνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AA22

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Poland

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

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

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

24/05/2002

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Merial Italia S.p.A.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

1283

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

24/05/2002

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.