

GALLIMUNE 201 IBD+Reo injekční emulze pro kura domácího, Injekční emulze

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

GALLIMUNE 201 IBD+Reo injekční emulze pro kura domácího, Injekční emulze

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollitas

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

9.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

9.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Pollitas

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Pollitas

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AA22

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

República Checa

Disponible en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)
Disponible únicamente en [Czech](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

29/12/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/093/00-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/11/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.