

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

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollitas

Pollos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

149.00 Unidad(es) de anticuerpos / 0.30 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

171.00 Unidad(es) de anticuerpos / 0.30 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Pollitas

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

•

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

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

QI01AB01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

1/01/2000

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:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

775/07DIVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/12/2019

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0282/001

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