

GALLIMUNE 201 IBD+Reo

injekčná emulzia pre kurčatá

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

GALLIMUNE 201 IBD+Reo injekčná emulzia pre kurčatá

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

Kana (muniva)

Antoreitti:

Ihon alle

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

-

Kana (muniva)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Lihakseen:

-

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

-

Kana (muniva)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AA22

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

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

Myyntiluvan myöntämispäivä:

21/02/2000

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

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

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

97/012/00-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

21/02/2000

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.