

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

GALLIMUNE SE+ST, injekciné emulsija

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poulette)

Poulet

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
149.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
171.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Poulet (poulette)

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

•

Poulet

- Viande et abats. 0 day
 - Egg. 0 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/12/2006

Site(s) de libération des lots du produit fini:

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

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/06/1721/001-002

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/12/2006

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0282/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark France Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

RV1721.pdf