

GALLIMUNE MG, injekciné emulsija

Autorisé

- Mycoplasma gallisepticum, strain S6, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

GALLIMUNE MG, injekciné emulsija

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1000000000.00 Colony forming unit / 0.30 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

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

QI01AB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/11/1999

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/2/99/1007/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/04/2010

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.

RV1007.pdf