

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

Non
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

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:

Retiré

Autorisé en:

Portugal

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 Portugal Unipessoal Lda.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/01/2000

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:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

775/07DIVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/12/2019

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0282/001

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