

# 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, ενέσιμο γαλάκτωμα ύδατος σε έλαιο

### 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:**

Grèce

---

**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:**

19/11/2012

---

**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:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

821781/20-11-2012/K-0160601

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/05/2021

---

**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](http://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.

Notice

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