

GALLIMUNE SE + ST, emulzija za injekciju (voda u ulju), za kokoši (pilenke)

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

GALLIMUNE SE + ST, emulzija za injekciju (voda u ulju), za kokoši (pilenke)

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (til undaneldis)

Hænsn (varphæna)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

149.00 slow agglutination test unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

171.00 slow agglutination test unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Fáanlegt í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

28/02/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

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

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/17-01/318

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/09/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.