

GALLIMUNE SE + ST, oil emulsion for injection

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

GALLIMUNE SE + ST, oil emulsion for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (til undaneldis)

Hænsn (varphæna)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

142.00 log10 optical density50 / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

71.00 log10 optical density50 / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

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

QI01AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgarí

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

12/03/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

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

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2018

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/03/2007

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.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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