

GALLIMUNE 201 IBD+REO, injekciné emulsija

Heimilað

- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated
- Avian reovirus, strain S1133, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

GALLIMUNE 201 IBD+REO, injekciné emulsija

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

501187.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10000000.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI01AA22

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

11/10/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

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

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/12/2022

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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