

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

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Gallimune Se + St Emulsja do wstrzykiwań

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollastra)

polli

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
149.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitro(i)

Disponibile solo in English
171.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Pollo (pollastra)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

•

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/09/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

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

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

1751

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/09/2007

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0282/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Francia Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.