

GALLIMUNE 201 IBD+Reo

injekčná emulzia pre kurčatá

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

GALLIMUNE 201 IBD+Reo injekčná emulzia pre kurčatá

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (gallina ovaiola)

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso sottocutaneo:**

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

-

Pollo (gallina ovaioia)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

Uso intramuscolare:

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

-

Pollo (gallina ovaioia)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

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

QI01AA22

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Marketing authorisation date:

21/02/2000

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

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

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/012/00-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/02/2000

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038522>