

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

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Gallimune SE+ST Emulsie voor injectie

Gallimune SE+ST Emulsion injectable

Gallimune SE+ST Emulsion zur Injektion

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollastra)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

171.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

149.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• Pollo (pollastra)

- carne e visceri. 0 giorno

- uova. 0 giorno

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

QI01AB01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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 Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

2/04/2007

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V292442

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/04/2007

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061769>