

Gallimune 201 IBD + REO Emulsja do wstrzykiwań

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Gallimune 201 IBD + REO Emulsja do wstrzykiwań

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00
enzyme-linked immunosorbent assay unit

Disponibile solo in English
9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00
enzyme-linked immunosorbent assay unit

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile/per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI01AA22

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 Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/05/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Merial Italia S.p.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

1283

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/05/2002

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.