

# 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](http://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.