

GALLIMUNE MG, iniekcine emulsija

Autorizzato

- Mycoplasma gallisepticum, strain S6, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

GALLIMUNE MG, iniekcine emulsija

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000000000.00 Unità formante colonie / 0.30 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI01AB03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Lithuanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in English

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:

28/11/1999

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:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/99/1007/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/04/2010

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.

RV1007.pdf