

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

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Vištaitė

Naminė višta

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

149.00 antibody unit(s) / 0.30 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

171.00 antibody unit(s) / 0.30 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė emulsija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

•

**Vištaitė**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

•

**Naminė višta**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos  
(ATCvet) kodas:**

QI01AB01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Rinkodaros leidimo data:**

19/01/2009

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

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

---

**Atsakinga institucija:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Registracijos numeris:**

DC/V/0151/001

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

19/01/2009

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

DE/V/0282/001

---

**Susijusios valstybės narės:**



Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian  
Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.