

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

Niet
gemachtigd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Gallimune Se+St injektionsvæske, emulsion

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Jonge hennen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

149.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

171.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Jonge hennen

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Denemarken

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

14/07/2008

Productielocaties partijvrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

38791

Wijzigingsdatum status toelating:

22/01/2024

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0282/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061766>