

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

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Gallimune Se+St injekčná emulzia pre kurčatá

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](#)

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

149.00 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](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

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 France

Marketing authorisation date:

20/04/2007

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

97/018/DC/07-S

Wijzigingsdatum status toelating:

20/04/2007

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0282/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Frankrijk Griekenland
Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen
Portugal Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Combined File of all Documents

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/600000061756>