

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

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

GALLIMUNE SE + ST, EMULSION INJECTABLE EAU DANS L'HUILE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Jonge hennen

Kip

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
149.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
171.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Jonge hennen

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

-

Kip

- Meat and offal. 0 day
 - Egg. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

23/03/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/8252314 5/2007

Datum toelatingswijziging:

23/03/2012

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 Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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