

GALLIMUNE SE, emulsione iniettabile per polli

Ikke
autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

GALLIMUNE SE, emulsione iniettabile per polli

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

høns, unghøne til eggproduksjon

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

9.00 langsom agglutinasjonstest enhet(er) / 0.30 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

høns, unghøne til eggproduksjon

- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AB01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/11/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

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

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

102286

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/02/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090227>