

GALLIMUNE 201 IBD+Reo

injekčná emulzia pre kurčatá

Upoważniony

- Avian reovirus, strain S1133, Live
- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated

Product identification

Nazwa leku:

GALLIMUNE 201 IBD+Reo injekčná emulzia pre kurčatá

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie podskórne:

• **Chicken (for reproduction)**

- All relevant tissues. 0 day
zero days

• **Chicken (layer hen)**

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Podanie domięśniowe:

• **Chicken (for reproduction)**

- All relevant tissues. 0 day
zero days

• **Chicken (layer hen)**

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA22

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

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

Marketing authorisation date:

21/02/2000

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/012/00-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/02/2000

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038522>