

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

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Gallimune SE+ST water-in-olie emulsie voor injectie

Gallimune SE+ST émulsion injectable eau dans l'huile

Gallimune SE+ST wasser-in-Öl-Emulsion zur Injektion

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
149.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
171.00 antibody unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Chicken (pullet)

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

-

Chicken

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AB01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/04/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

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

Organ odpowiedzialny:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numer pozwolenia:

BE-V292442

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/04/2007

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński grecki angielski

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski

włoski, niemiecki, portugalski, środkowy, szwedzki, hiszpański, holenderski, norweski

Destynacja wyłącznie w hiszpański, czeski, niemiecki, estoński, angielski, francuski

włoski, hiszpański, portugalski, słowacki, szwedzki, islandzki, norweski
Dostepne wyłącznie w hiszpański, czeski, niemiecki, estoński, angielski, francuski

włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki norweski
Dostępne wyłącznie w hiszpański, czeski, niemiecki, estoński, angielski, francuski

włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki isländzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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