

Gallimune 201 IBD + REO

Emulsja do wstrzykiwań

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Gallimune 201 IBD + REO Emulsja do wstrzykiwań

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

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

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00

enzyme-linked immunosorbent assay unit

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00

enzyme-linked immunosorbent assay unit

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań / do infuzji

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA22

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](#)

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Butelka ze szkła typ I lub II, z polietylenu lub polipropylenu o pojemności 300 ml (1000 dawek), zamykana korkiem z elastomeru nitrylowego i zabezpieczona aluminiową obrączką. Pudełko izotermiczne zawiera 1 butelkę.

Butelki ze szkła typ I lub II, z polietylenu lub polipropylenu o pojemności 300 ml (1000 dawek), zamykane korkiem z elastomeru nitrylowego i zabezpieczone aluminiową obrączką. Pudełko izotermiczne zawiera 10 butelek.

Butelki ze szkła typ I lub II, z polietylenu lub polipropylenu o pojemności 300 ml (1000 dawek), zamykane korkiem z elastomeru nitrylowego i zabezpieczone aluminiową obrączką. Pudełko izotermiczne zawiera 30 butelek.

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](#)

Podmiot odpowiedzialny:

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

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/05/2002

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Merial Italia S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1283

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/05/2002

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań