

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

Niedopuszczony do obrotu

- 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

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:

Revoked

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 uprawnień:

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 Portugal Unipessoal Lda.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/01/2000

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:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

775/07DIVPT

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/12/2019

Referencyjne państwo członkowskie:

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

Numer procedury:

DE/V/0282/001

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