

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

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

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

Gallimune Se+St injekčná emulzia pre kurčatá

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

171.00 antibody unit(s) / 0.30 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

149.00 antibody unit(s) / 0.30 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• **Chicken (pullet)**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AB01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

20/04/2007

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/018/DC/07-S

Data de alteração do estado de autorização:

20/04/2007

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0282/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca França Grécia Hungria
Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal
Eslováquia Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061756>