

# Gallimune Se+St emulsão injetável água em óleo

Não  
autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Gallimune Se+St emulsão injetável água em óleo

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
149.00 antibody unit(s) / 0.30 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
171.00 antibody unit(s) / 0.30 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **Chicken (pullet)**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AB01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Revogado pela Autoridade

---

### **Autorizado em:**

Portugal

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

1/01/2000

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

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

---

### **Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Número da autorização:**

775/07DIVPT

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

17/12/2019

---

### **Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

### **Número de procedimento:**

DE/V/0282/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)