

Gallimune SE + ST

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Gallimune SE + ST

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (pentru reproducție)

Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

71.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 0.30 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

142.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 0.30 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AB01

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie x 1 flacon din polipropilena închis cu cauciuc nitril derivat elastomer x 1000 doze (300 ml)

Informații suplimentare**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Data autorizației de comercializare:

17/05/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

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

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

120335

Data modificării statusului autorizației:

22/06/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents