

GALLIMUNE SE + ST, emulzija za injekciju (voda u ulju), za kokoši (pilenke)

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, emulzija za injekciju (voda u ulju), za kokoši (pilenke)

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (pentru reproducție)

Găină (găină ouătoare)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

149.00 slow agglutination test unit(s) / 0.30 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

171.00 slow agglutination test unit(s) / 0.30 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AB01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Croatia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

28/02/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

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

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/17-01/318

Data modificării statusului autorizației:

24/09/2024

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.