

GALLIMUNE 201 IBD+Reo

injekčná emulzia pre kurčatá

Oprávnený

- Avian reovirus, strain S1133, Live
- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

GALLIMUNE 201 IBD+Reo injekčná emulzia pre kurčatá

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Chicken (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

-

Chicken (layer hen)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Intramuskulárne použitie:

-

Chicken (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

-

Chicken (layer hen)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AA22

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Liekovka (sklo typu I alebo II) alebo z plastu (polyetylén alebo polypropylén)
10x300ml

Liekovka (sklo typu I alebo II) alebo z plastu (polyetylén alebo polypropylén) 300 ml

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

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

Dátum registrácie lieku:

21/02/2000

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

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

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/012/00-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/02/2000

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

Dokumenty

Combined File of all Documents