

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

Neoprávnený

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

Product identification

Názov lieku:

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

Gallimune Se+St injektionsvæske, emulsion

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulárne použitie:**

-

Chicken (pullet)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AB01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Authorised in:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

14/07/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

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

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

38791

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/01/2024

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0282/001

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061766>