

GALLIMUNE 201 IBD+Reo injekční emulze pro kura domácího, Injekční emulze

Pooblašeno

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

Product identification

Ime zdravila:

GALLIMUNE 201 IBD+Reo injekční emulze pro kura domácího, Injekční emulze

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Emulzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Subkutana uporaba:

• **Chicken (pullet)**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

intramuskularna uporaba:

• **Chicken (pullet)**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AA22

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

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

Marketing authorisation date:

29/12/2000

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Številka dovoljenja :

97/093/00-C

Datum spremembe statusa dovoljenja:

29/12/2000

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

Documents

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062536>