

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Неразрешен

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле за разплод

кокошка носачка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

10.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

162.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

10.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AA13

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Стъклени, полипропиленови или полиетиленови флакони, затворени със запушалка от нитрилов еластомер. Флакони по 1000 дози (300 ml).

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

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

Дата на разрешение за търговия:

12/03/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

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

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2017

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/08/2024

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката