

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Water-in oil emulsion for injection

Neregistrováno

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART Water-in oil emulsion for injection
GALLIMUNE 303 ND+IB+ART EMULSION POUR INJECTION(12106)

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře (plemenné nosnice)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.76 interference percentage unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

18.00 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Kuře (plemenné nosnice)

- Egg. 0 day

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AA21

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum registrace:

17/03/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/1772636 4/2005

Datum změny stavu registrace:

12/07/2024

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0228/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.