

# GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

## Water-in oil emulsion for injection

Registrováno

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

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS Water-in oil emulsion for injection

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS emulzija za injiciranje

### 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](#)

162.00 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 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):

QI01AA13

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Slovinsko

---

### 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:**

7/04/2006

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Příslušný orgán:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Registrační číslo:**

2000-2005/2008

---

### **Datum změny stavu registrace:**

7/04/2006

---

### **Referenční členský stát:**

Německo

---

### **Číslo procedury:**

DE/V/0227/001

---

### **Dotčený členský stát:**

Belgie Kypr Česko Dánsko Finsko Francie Řecko Maďarsko Irsko Itálie  
Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko Slovensko  
Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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.