

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 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 log₁₀ 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:

Řecko

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:

25/02/2009

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

83918/24-11-2009/K-0155101

Datum změny stavu registrace:

2/06/2021

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 Španělsko 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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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