

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Water-in oil emulsion for injection

Ikke
autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART Water-in oil emulsion for injection

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART injektioneste, emulsio

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kylling avl/æglæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kylling avl/æglæg

- Egg. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AA21

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

8/12/2014

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Finnish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

19473

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

8/01/2024

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

DE/V/0228/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.