

Gallimune 302 ND + IB + EDS, emulsie injectabilă

Nicht
autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Gallimune 302 ND + IB + EDS, emulsie injectabilă

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

The product is not administered during the laying period.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA13

Abgaberegung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsdatum:

25/07/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

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

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

110323

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/07/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.