

# GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

## Water-in oil emulsion for injection

Nicht  
autorisiert

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Huhn, zur Zucht

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

---

### **Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Huhn, zur Zucht**

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI01AA13

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

### **Zugelassen in:**

Dänemark

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

### **Zulassungsdatum:**

29/04/2005

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

### **Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

### **Zulassungsnummer:**

36562

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/01/2024

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

### **Verfahrensnummer:**

DE/V/0227/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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