

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

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 Water-in oil emulsion for injection  
Gallimune ND+IB+EDS Injektionsvätska, emulsion

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

162.00 log10 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 Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QI01AA13

---

### **Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

### **Zugelassen in:**

Schweden

---

### **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:**

21/01/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

21041

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/01/2024

---

**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.

Combined File of all Documents

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