

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Volitatud

Water-in oil emulsion for injection

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

Product identification

Ravimi nimetus:

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

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kana (sugulind)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Turustatakse ainult [English](#)

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

Turustatakse ainult [English](#)

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

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

• **kana (sugulind)**

- Egg. 0 day

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI01AA21

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Itaalia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

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

Marketing authorisation date:

11/01/2005

Partii vabastamise tootmiskohad:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastutav asutus:

Ministry Of Health

Authorisation number:

103715

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

28/07/2009

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0228/001

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Küpros Taani Soome Prantsusmaa Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu
Luksemburg Holland Portugal Sloveenia Hispaania Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061880>