

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Water-in oil emulsion for injection

Ei
valtuutettu

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

Product identification

Lääkkeen nimi:

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

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART, injekciné emulsija

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

Antoreitti:

Lihakseen

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Saatavissa vain [English](#)

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

Saatavissa vain [English](#)

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Withdrawal period by route of administration:

Lihakseen:

• **Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)**

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QI01AA21

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys vaaditaan lukuun ottamatta tiettyjä pakkauskokoja

Myyntiluvan tila:

Surrendered

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastuullinen viranomainen:

SFVS

Myyntiluvan numero:

LT/2/04/1670/001-004

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

29/04/2009

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Menettelyn numero:

DE/V/0228/001

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

RV1670.PDF

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061857>