

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Water-in oil emulsion for injection

Ei
myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

•

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AA13

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/02/2004

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Myyntilupanumero:

V 344/04/12/0815

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/02/2009

Viitejäsenvaltio:

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

Prosessinumero:

DE/V/0227/001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.