

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 Denmark A/S

Myyntiluvan myöntämispäivä:

21/01/2005

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

Swedish Medical Products Agency

Myyntilupanumero:

21041

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

16/01/2024

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

Valmisteyhteenveto

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

Combined File of all Documents

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