

GALLIMUNE 403

ND+IB+IBD+REO, injekciné emulsija

Ei
myönnetty

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated
- Avian reovirus, strain S1133, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

GALLIMUNE 403 ND+IB+IBD+REO, injekciné emulsija

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana

Antoreitti:

Ihon alle

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

5011870.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

501187.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AA16

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys vaaditaan lukuun ottamatta tiettyjä pakkauskokoja

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 [Lithuanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

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

Myyntiluvan myöntämispäivä:

18/11/1999

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

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

Vastaava viranomainen:

State Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

LT/2/99/1006/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

10/04/2010

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

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