

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Water-in oil emulsion for injection

Nije
ovlašteno

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain V127, Inactivated

Product identification

Naziv VMP-a:

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

Gallimune ND+IB+EDS injektionsvæske, emulsion

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

10.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

10.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

162.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitar

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

• **Chicken (for reproduction)**

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AA13

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

29/04/2005

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Odgovorno tijelo:

Danish Health And Medicines Authority

Broj autorizacije:

36562

Datum promjene statusa odobrenja:

22/01/2024

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

DE/V/0227/001

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062040>