

Gallimune 302 ND + IB + EDS, emulsie injectabilă

Nem
engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Gallimune 302 ND + IB + EDS, emulsie injectabilă

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

csirke

- Meat and offal. 0 day

The product is not administered during the laying period.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AA13

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

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

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

25/07/2006

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

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

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

110323

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

31/07/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon
tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.