

## GALLIMUNE 403

### ND+IB+IBD+REO, injekciné emulsija

Nem engedélyezett

- 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

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

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

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

csirke

### Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

5011870.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

501187.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AA16

---

### Rendelhetőség:

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

---

### Engedélyezési státusz:

Surrendered

---

### Engedélyezett -ben:

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

---

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

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

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

18/11/1999

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

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

---

**Felelős hatóság:**

State Food And Veterinary Service

---

**Engedély száma:**

LT/2/99/1006/001

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

10/04/2010

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://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.