

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Viðurkennt

- 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

Heiti lyfs:

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

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hænsn (til undaneldis)

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

10.00 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

10.00 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

162.00 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

• **Hænsn (til undaneldis)**

- Egg. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI01AA13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Írland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

25/11/2005

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10454/051/001

Dagsetning leyfisbreytingar:

25/11/2005

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Númer verkferlis:

DE/V/0227/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Kýpur Tékkland Danmörk Finnland Frakkland Grikkland Ungverjaland
Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Slóvakía
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062079>