

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Water-in oil emulsion for injection

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (til undaneldis)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hænsn (til undaneldis)

- Egg. 0 dagar
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
-

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AA13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

25/02/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

83918/24-11-2009/K-0155101

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/06/2021

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

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)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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