

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Water-in oil emulsion for injection

Neregistruotas

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART Water-in oil emulsion for injection

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Veislinis viščiukas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.76 interference percentage unit(s) / 0.30 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

18.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Veislinis viščiukas

- Kiaušinis. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AA21

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Rinkodaros leidimo data:

23/08/2005

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

2521/X/09 MgSzH ÁTI

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/08/2005

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0228/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.