

# GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

## Water-in oil emulsion for injection

Neregistruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS 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](#)

10.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

162.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 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:

QI01AA13

---

### 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 Denmark A/S

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

21/01/2005

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Atsakinga institucija:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Registracijos numeris:**

21041

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

16/01/2024

---

### **Referencinė valstybė narė:**

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

---

### **Procedūros numeris:**

DE/V/0227/001

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Combined File of all Documents

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