

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Water-in oil emulsion for injection

Nav
atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Gallimune 303 ND+IB+ART Emulsie voor injectie

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cālis (vaislas cālis)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

0.76 iejaukšanās procentuālās vienība(s) / 0.30 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

18.00 log10 hemaglutinācijas inhibēšanas vienība(s) / 0.30 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

50.00 50% aizsardzības deva / 0.30 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Emulsija injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Cālis (vaislas cālis)

- Ola. 0 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AA21

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Kompetentās iestādes izslēgta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums imunoloģiskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(d) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

9/11/2004

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:

REG NL 10239

Atļaujas statusa maiņas datums:

10/10/2022

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

DE/V/0228/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.