

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Mhux
awtorizzat

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

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

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġol-muskoli:

-

Chicken (for reproduction)

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI01AA13

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

25/11/2005

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Awtorità responsabbli:

Health Products Regulatory Authority

Numru tal-awtorizzazzjoni:

VPA10454/051/001

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

24/07/2024

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

DE/V/0227/001

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.