

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Water-in oil emulsion for injection

Ikke
autorisert

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain V127, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

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

Gallimune ND+IB+EDS injeksjonsvæske, emulsion

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

avlsskylling

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

10.00 log₁₀ hemagglutininhemmende enhet(er) / 0.30 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

10.00 log10 hemagglutininhemmende enhet(er) / 0.30 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

162.00 log10 hemagglutininhemmende enhet(er) / 0.30 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

• **avlsskylling**

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AA13

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Authorised in:

DK

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

29/04/2005

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Danish Health And Medicines Authority

Godkjenningsnummer:

36562

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

22/01/2024

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0227/001

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062040>