

# GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

## Water-in oil emulsion for injection

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Fokkippen

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Fokkippen**

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AA13

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Beschikbaar in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

15/05/2000

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Vergunningsnummer:**

PEI.V.01042.01.1

---

### **Datum toelatingswijziging:**

29/04/2009

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

### **Procedurenummer:**

DE/V/0227/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

België Cyprus Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen Portugal Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.