

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Water-in oil emulsion for injection

Niet
gemachtigd

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated
- Avian 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

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS, inaktyvuota vakcina, injekcinė emulsija

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 [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Fins](#) [Zweeds](#)
[Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Litouwen

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 Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

28/04/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/04/1669/001-004

Datum toelatingswijziging:

28/04/2009

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0227/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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

RV1669.PDF