

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Fokkippen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Fokkippen

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AA13

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Cyprus

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

19/03/2006

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Toelatingsnummer:

CY00103V

Wijzigingsdatum status toelating:

15/01/2025

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0227/001

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062009>