

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Water-in oil emulsion for injection

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

avlskylling

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

162.00 log₁₀ hemagglutininhemmende enhet(er) / 0.30 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 log₁₀ hemagglutininhemmende enhet(er) / 0.30 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 log₁₀ hemagglutininhemmende enhet(er) / 0.30 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

avlskylling

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QI01AA13

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/05/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

PEI.V.01042.01.1

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/04/2009

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0227/001

Gjeldende medlemsstater:

BE Kypros CZ DK FI FR EL HU Irland IT LV LT LU NL PL PT SI SI ES
SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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