

# GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

## Water-in oil emulsion for injection

Ikke  
autorisert

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

10.00 log10 hemagglutininhemmende enhet(er) / 0.30 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 log10 hemagglutininhemmende enhet(er) / 0.30 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

162.00 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:**

Overgitt-fracfalt

---

**Autorisert i:**

LU

---

**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 Animal Health Belgium S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

23/02/2004

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

V 344/04/12/0815

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

23/02/2009

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0227/001

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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