

# GALLIMUNE 403

## ND+IB+IBD+REO, iniekcje emulsja

Niedopuszczony do obrotu

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated
- Avian reovirus, strain S1133, Inactivated

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

GALLIMUNE 403 ND+IB+IBD+REO, iniekcje emulsja

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

**Droga podania:**

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski

100000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

5011870.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

501187.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Postać farmaceutyczna:**

Emulsja do wstrzykiwań

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI01AA16

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski fiński  
szwedzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Surrendered

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w litewski

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

18/11/1999

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Numer pozwolenia:**

LT/2/99/1006/001

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

10/04/2010

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.