

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Neoprávnený

Water-in oil emulsion for injection

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain V127, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

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

Gallimune ND+IB+EDS injektionsvæske, emulsion

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

• Chicken (for reproduction)

- Egg. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AA13

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Authorised in:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

29/04/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

Danish Health And Medicines Authority

Číslo registrácie:

36562

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/01/2024

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0227/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062040>