

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Water-in oil emulsion for injection

Ej
godkänd

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART Water-in oil emulsion for injection
Gallimune ND+IB+ART Emulsion injectable

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (avelshöns)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

0.76 interference percentage unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Tamhöns (avelshöns)

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA21

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Avregistrerad

Godkänd i:

Luxemburg

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Godkännandedatum:

1/12/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkännandenummer:

V 344/04/12/0816

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/02/2025

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0228/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.