

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 303 ND+IB+ART Emulsie voor injectie

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:

Nederländerna

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 Netherlands B.V.

Godkännandedatum:

9/11/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 10239

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/10/2022

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.

Gemensam fil för alla dokument

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