

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Water-in oil emulsion for injection

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Gallimune 303 ND+IB+ART emulzija za injiciranje

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns (avelshöns)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

-

Tamhöns (avelshöns)

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA21

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Slovenien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

7/04/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

MR/V/0149/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/04/2006

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

DE/V/0228/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Cypern Danmark Finland Frankrike Ungern Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Nederländerna Portugal Slovenien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Produktresumé

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

Bipacksedel och märkning

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061899>