

# GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

## Water-in oil emulsion for injection

Ej  
godkänd

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### 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](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

162.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 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):**

QI01AA13

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**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:**

23/02/2004

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

V 344/04/12/0815

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

23/02/2009

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Procedurnummer:**

DE/V/0227/001

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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