

GALLIMUNE 403 ND+IB+IBD+REO, injekciné emulsija

Ej
godkänd

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated
- Avian reovirus, strain S1133, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

GALLIMUNE 403 ND+IB+IBD+REO, injekciné emulsija

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5011870.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

501187.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA16

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel med vissa receptfria förpackningsstorlekar

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Godkännandedatum:

18/11/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/99/1006/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/04/2010

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.