

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Water-in oil emulsion for injection

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

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

162.00 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

10.00 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:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

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 France

Godkännandedatum:

25/02/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

83918/24-11-2009/K-0155101

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/06/2021

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0227/001

Berörda medlemsstater:

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

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.

Bipacksedel

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