

# GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Неразрешен

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

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле за разплод

кокошка носачка

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

10.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

162.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

10.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна емулсия

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI01AA13

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Стъклени, полипропиленови или полиетиленови флакони, затворени със запушалка от нитрилов еластомер. Флакони по 1000 дози (300 ml).

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

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

---

**Дата на разрешение за търговия:**

12/03/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

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

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-2017

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

18/08/2024

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката