

# GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

## Water-in oil emulsion for injection

No  
autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Pollos reproductores

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

162.00 log10 Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 0.30 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 log10 Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 0.30 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 log10 Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 0.30 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

#### Pollos reproductores

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AA13

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Anulado

---

### Autorizado en:

Polonia

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

2/12/2004

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Número de autorización:**

1602

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/08/2024

---

### **Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

### **Número de procedimiento:**

DE/V/0227/001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)