

Gallimune 302 ND + IB + EDS, emulsie injectabilă

Autorizado

- Egg drop syndrome '76 virus, strain V127, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

Gallimune 302 ND + IB + EDS, emulsie injectabilă

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

162.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 0.30 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 0.30 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 0.30 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• Pollos

- Meat and offal. 0 Día

The product is not administered during the laying period.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AA13

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Rumania; Rumanía

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

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

Marketing authorisation date:

25/07/2006

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

110323

Fecha del cambio de estado de la autorización:

22/11/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027402>