

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Autorizado

Water-in oil emulsion for injection

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART Water-in oil emulsion for injection

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos reproductores

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 50% dosis protectora / 0.30 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

0.76 Unidad(es) de porcentaje de interferencia / 0.30 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Pollos reproductores**

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AA21

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

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:

11/01/2005

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

103715

Fecha del cambio de estado de la autorización:

28/07/2009

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0228/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Chipre Dinamarca Finlandia Francia Hungría Irlanda Italia Letonia
Lituania Luxemburgo Países Bajos Portugal Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061880>