

# GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

No  
autorizado

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

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos reproductores

Gallinas ponedoras

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

162.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

**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:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

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

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/03/2007

---

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

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

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2017

---

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

18/08/2024

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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