

Gallimune ND+IB+ART Emulsion injectable

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (pour reproduction)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.76 interference percentage unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

18.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• **Poulet (pour reproduction)**

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AA21

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Luxembourg

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

1/12/2009

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numéro de l'autorisation:

V 344/04/12/0816

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/12/2009

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0228/001

États membres concernés:

Belgique Chypre Danemark Finlande France Hongrie Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Pays-Bas Portugal Slovénie Espagne Suède

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 21/06/2022

Télécharger

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061856>