

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Water-in oil emulsion for injection

Non
autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

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

Espèces cibles:

Poulet (pour reproduction)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

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

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Poulet (pour reproduction)

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 0 day

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

QI01AA21

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Retiré

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale 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 Portugal Unipessoal Lda.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/01/2000

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

R736/04 DGV

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/12/2019

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0228/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061873>