

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

Non  
autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

Gallimune 303 ND+IB+ART emulsija injekcijām

---

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Pollo (pollo da riproduzione)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.76 interference percentage unit(s) / 0.30 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

18.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 dose protettiva al 50% / 0.30 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso intramuscolare:

- 

#### Pollo (pollo da riproduzione)

- uova. 0 giorno
  - carni e frattaglie. 0 giorno
- 

### Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AA21

---

### Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

---

### Autorizzato in:

Lettonia

---

### Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/06/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/MRP/05/1649

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/04/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0228/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.