

# GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

## Water-in oil emulsion for injection

Ikke  
autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

avlsskylling

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.76 interferens prosentenheter / 0.30 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

18.00 log10 hemagglutininhemmende enheter / 0.30 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 50% beskyttende dose / 0.30 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramuskulær bruk:**

- 

**avlsskylling**

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AA21

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracfalt

---

**Autorisert i:**

IT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

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

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

21/05/2024

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkjenningsnummer:**

103715

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/07/2009

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0228/001

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.