

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Water-in oil emulsion for injection

Não
autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

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

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART injektioneste, emulsio

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

50.00 50% da dose protetora / 0.30 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

18.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 10 / 0.30 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

0.76 interference percentage unit(s) / 0.30 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• Chicken (for reproduction)

- Egg. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AA21

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Surrendered

Authorised in:

Finlândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

8/12/2014

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Finnish Medicines Agency

Número da autorização:

19473

Data de alteração do estado de autorização:

8/01/2024

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0228/001

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061871>