

# GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

## Water-in oil emulsion for injection

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

Gallimune 303 ND+IB+ART vakcina A.U.V.

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

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

---

### Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramuscular:

- 

#### Chicken (for reproduction)

- Egg. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA21

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Hungria

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

23/08/2005

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Número da autorização:**

2521/X/09 MgSzH ÁTI

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

23/08/2005

---

### **Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

### **Número de procedimento:**

DE/V/0228/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Chipre Dinamarca Finlândia França Hungria Irlanda Itália Letónia  
Lituânia Luxemburgo Países Baixos Portugal Eslovénia Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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