

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Autorizado

Water-in oil emulsion for injection

- 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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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