

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART

Neautorizat

Water-in oil emulsion for injection

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

GALLIMUNE 303 ND+IB+ART injektioneste, emulsio

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină (pentru reproducție)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

18.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

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

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

• Găină (pentru reproducție)

- Ou. 0 day

- Carne și organe. 0 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AA21

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Surrendered

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

8/12/2014

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Finnish Medicines Agency

Numărul autorizației:

19473

Data modificării statusului autorizației:

8/01/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0228/001

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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