

# GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS

Neautorizat

## Water-in oil emulsion for injection

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

GALLIMUNE 302 ND+IB+EDS Water-in oil emulsion for injection

Gallimune 302 ND+IB+EDS

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

### Specia țintă:

Găină (pentru reproducție)

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

10.00 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

10.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

162.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

- 

**Găină (pentru reproducție)**

- Ou. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AA13

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Revoked

---

**Autorizat în:**

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](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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 Portugal Unipessoal Lda.

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/01/2000

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

R735/04 DGV

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/12/2019

---

**Statul membru de referință:**

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

---

**Numărul procedurii:**

DE/V/0227/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062053>