

Gallimune ND+IB+EDS+ART injektionsvæske, emulsion

Autoriseret

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

GALLIMUNE 407 ND+IB+EDS+ART Water-in oil emulsion for injection

Gallimune ND+IB+EDS+ART injektionsvæske, emulsion

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kylling avl/æglæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kylling avl/æglæg

- Egg. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AA18

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

29/04/2005

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

36564

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/04/2005

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

DE/V/0229/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

dansk (PDF)

Udgivet den: 14/10/2024

[Hent](#)

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061914>