

Gallimmune 407 ND + IB + EDS + ART, emulsie injectabilă

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Gallimmune 407 ND + IB + EDS + ART, emulsie injectabilă

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

162.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

The product is not administered during the laying period.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA18

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Marketing authorisation date:

25/07/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

110324

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/11/2022

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027405>