

# Gallimune ND+IB+EDS+ART

## Emulsion zur Injektion

Zugelassen

- 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

### Arzneimittel:

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

Gallimune ND+IB+EDS+ART Emulsie voor injectie

Gallimune ND+IB+EDS+ART Emulsion injectable

Gallimune ND+IB+EDS+ART Emulsion zur Injektion

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Huhn, zur Zucht

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

180.00 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

18.00 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intramuskuläre Anwendung:

- 

#### Huhn, zur Zucht

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI01AA18

---

### Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Belgien

---

### Verfügbar in:

Belgien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

1/12/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V353884

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/12/2009

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0229/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Finnland  
Frankreich Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg  
Niederlande Polen Portugal Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

Combined File of all Documents

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