

GALLIMUNE 407

Autorizado

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

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Gallimune 407 ND + IB + EDS + ART. Emulsja wodno-olejowa do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos reproductores

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.76 Unidad(es) de porcentaje de interferencia / 0.30 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

180.00 log₁₀ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 0.30 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

18.00 log₁₀ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 0.30 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 50% dosis protectora / 0.30 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Pollos reproductores

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AA18

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Disponible en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

2/12/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1601

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/12/2004

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0229/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Finlandia Francia Grecia
Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia
Portugal Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish
Icelandic Norwegian

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet