

# 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
- 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

---

**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 log<sub>10</sub> Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 0.30 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

18.00 log<sub>10</sub> 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:

Alemania

---

**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 Vetmedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/05/2000

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número de autorización:**

PEI.V.01043.01.1

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/04/2009

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.