

GALLIMUNE 407 ND+IB+EDS+ART

Water-in oil emulsion for injection

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (pour reproduction)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Poulet (pour reproduction)

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AA18

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/05/2000

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

PEI.V.01043.01.1

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/04/2009

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0229/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark Finlande France Grèce
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne

Portugal Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.