

GALLIMUNE 407 ND+IB+EDS+ART

Water-in oil emulsion for injection

Ovlašten

- 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

Product identification

Naziv VMP-a:

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

GALLIMUNE 407 ND+IB+EDS+ART

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

0.76 interference percentage unit(s) / 0.30 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

180.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

18.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 mililitar

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

-

Chicken (for reproduction)

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AA18

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

19/03/2006

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Odgovorno tijelo:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Broj autorizacije:

CY00102V

Datum promjene statusa odobrenja:

28/11/2010

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

DE/V/0229/001

Dotična država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061893>