

GALLIMUNE 407

Engedélyezett

ND+IB+EDS+ART, emulzija za injekciju, za kokoši

- 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

GALLIMUNE 407 ND+IB+EDS+ART, emulzija za injekciju, za kokoši

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tojótyúk

tenyészcsebe

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.76 log10 optical density50 / 0.30 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AA18

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Croatia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/10/2018

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Engedély száma:

UP/I-322-05/15-01/371

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/04/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.