

GALLIMUNE 407 ND+IB+EDS+ART

Water-in oil emulsion for injection

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

GALLIMUNE 407 ND+IB+EDS+ART

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (til undaneldis)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hænsn (til undaneldis)

- Egg. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AA18

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í pýska eistneska gríska enska ítalska Portuguese Norwegian

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Kýpur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

19/03/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markaðsleyfisnúmer:

CY00102V

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/11/2010

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0229/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Kýpur Tékkland Danmörk Finnland Frakkland Grikkland

Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland Pólland
Portúgal Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.