

# GALLIMUNE 407

Autorizzato

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

- 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

**Denominazione del medicinale:**

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

Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART

---

**Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Pollo (pollo da riproduzione)

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.76 interference percentage unit(s) / 0.30 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

180.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

18.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 dose protettiva al 50% / 0.30 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **Pollo (pollo da riproduzione)**

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AA18

---

### **Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Authorised in:**

Germania

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

11/05/2000

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

PEI.V.01043.01.1

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/04/2009

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0229/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Grecia

Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia  
Portogallo Slovacchia Slovenia Spagna Svezia  
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061911>