

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART emulsija injekcijām

Sotsanza attiva:

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

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e 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

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI01AA18

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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 Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/06/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/MRP/05/1648

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/06/2005

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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