

GALLIMUNE 407

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

GALLIMUNE 407 ND+IB+EDS+ART

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Fokkippen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Fokkippen

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AA18

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Portugees](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegeleden in:

Cyprus

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

19/03/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Verantwoordelijke instantie:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Vergunningsnummer:

CY00102V

Datum toelatingswijziging:

28/11/2010

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0229/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk
Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland
Polen Portugal Slowakije Slovenië Spanje Zweden
Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.