

Gallimune 407 ND + IB + EDS + ART, emulsie injectabilă

Autorisert

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Gallimune 407 ND + IB + EDS + ART, emulsie injectabilă

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

60.00 interferens prosentenheter / 0.30 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

10.00 hemagglutineringshemmende enheter / 0.30 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

10.00 hemagglutineringshemmende enheter / 0.30 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

162.00 hemagglutineringshemmende enheter / 0.30 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

The product is not administered during the laying period.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AA18

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/07/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

110324

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/07/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.