

GALLIMUNE 407 ND+IB+EDS+ART

Water-in oil emulsion for injection

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

avlskylling

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

0.76 interferens prosentenheter / 0.30 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

180.00 log₁₀ hemagglutininhemmende enheter / 0.30 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

18.00 log₁₀ hemagglutininhemmende enheter / 0.30 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

50.00 50% beskyttende dose / 0.30 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

avlsskylling

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AA18

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Tilgjengelig i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/04/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

36564

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/04/2005

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0229/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros CZ DK FI FR EL HU Irland IT LV LT LU NL PL PT SI SI
ES SE

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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