

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
- Avian 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

Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART emulsija injekcijām

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

avlsskylling

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:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/06/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/MRP/05/1648

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/06/2005

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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