

GALLIMUNE 407

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART Emulsie voor injectie

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

180.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 10 / 0.30 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

18.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 10 / 0.30 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

50.00 50% da dose protetora / 0.30 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Chicken (for reproduction)

- Egg. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA18

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/11/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 10241

Data da alteração do estado de autorização:

9/02/2022

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0229/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Finlândia França Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.