

GALLIMUNE 407

Autorizado

ND+IB+EDS+ART, emulzija za injekciju, za kokoši

- 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, emulzija za injekciju, za kokoši

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](#)

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 log10 optical density50 / 0.30 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

180.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 0.30 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

18.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 0.30 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

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

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA18

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Croácia

Disponibilidade:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data de autorização de introdução no mercado:

16/10/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/15-01/371

Data da alteração do estado de autorização:

29/04/2024

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.