

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

Autorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

60.00 interference percentage unit(s) / 0.30 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

162.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

The product is not administered during the laying period.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AA18

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Flacon din sticla de tip I si II sau flacon de polietilena sau polipropilena, inchidere cu cauciuc nitril derivat elastomer si capsă de aluminiu x 1000 doze (300 ml)

Informații suplimentare**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Data autorizației de comercializare:

25/07/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

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

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

110324

Data modificării statusului autorizației:

13/07/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents