

GALLIMUNE 407

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

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

Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART Emulsion zur Injektion, für Hühner

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

180.00 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

18.00 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

-

Chicken (for reproduction)

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AA18

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rakúsko

Opis balenia:

Dostupné len v [German](#)
Dostupné len v [German](#)
Dostupné len v [German](#)
Dostupné len v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

13/12/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Číslo registrácie:

8-20279

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/12/2005

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0229/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Dánsko Fínsko Francúzsko Grécko
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Poľsko
Portugalsko Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061953>