

GALLIMUNE 407 ND+IB+EDS+ART

Water-in oil emulsion for injection

Godkänd

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (avelshöns)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Tamhöns (avelshöns)

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA18

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Godkännandedatum:

11/05/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

PEI.V.01043.01.1

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/04/2009

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0229/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Cypern Tjeckien Danmark Finland Frankrike Grekland
Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Polen

Portugal Slovakien Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.