

# GALLIMUNE 407

Auktoriserad

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

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain V127, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

### Product identification

**Läkemedlets namn:**

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

Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART vakcina A.U.V.

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

**Djurslag:**

Tamhöns (avelshöns)

**Administreringsväg:**

Intramuskulär användning

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

---

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuskulär användning:

##### • Tamhöns (avelshöns)

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA18

---

### Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### Godkännandestatus:

Godkänd

---

### Authorised in:

Ungern

---

### Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Marketing authorisation date:**

2/08/2005

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

2522/X/09 MgSzH ÁTI

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

2/08/2005

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Förfarandenummer:**

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)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Produktresumé

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061950>