

GALLIVAC IB88 NEO, šnypščiosios tabletės purškiamajai suspensijai ruošti vištoms

Разрешен

- Avian infectious bronchitis virus, type 793/B, strain CR88121, Live

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

GALLIVAC IB88 NEO, šnypščiosios tabletės purškiamajai suspensijai ruošti vištoms

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

пиле

Начин на приложение:

Прилагане чрез небулизиране

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Ефервесцентна таблетка

Withdrawal period by route of administration:**Прилагане чрез небулизиране:****• пиле**

- All relevant tissues. 0 day Do not vaccinate chickens during egg laying.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD07

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Lithuanian](#)

Налично само на [Lithuanian](#)

Налично само на [Lithuanian](#)

Налично само на [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

27/07/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на лиценза:

LT/2/15/2307/001-004

Дата на промяна в статуса на лиценза:

27/07/2015

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

Documents

RV2307.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095923>