

GALLIVAC IBD S706 – Vaccino liofilizzato, a virus vivi attenuati per polli

Autoriseret

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

Product identification

Lægemidlets navn:

GALLIVAC IBD S706 – Vaccino liofilizzato, a virus vivi attenuati per polli

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Slagtekylling

Unghøne til æglægning

Unghøne til reproduktion

Administrationsvej:

Okulonasal anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til okulonasal suspension

Withdrawal period by route of administration:

Okulonasal anvendelse:

- **Slagtekylling**

- Meat and offal. 0 day

- **Unghøne til æglægning**

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- **Unghøne til reproduktion**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD09

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

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

Marketing authorisation date:

22/09/1995

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/09/2010

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

Documents

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100655>