

GALLIVAC IBD

Zugelassen

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

GALLIVAC IBD

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Legehenne

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Anwendung am Auge:**

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Eier. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Einnehmen:

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Eier. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD09

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:
Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

1/04/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/0111923 5/1992

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/04/2012

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.