

# GALLIVAC IBD

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

GALLIVAC IBD

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Gallinas ponedoras  
Pollos de engorde  
Pollos reproductores

---

**Vía de administración:**

Vía oftálmica  
Vía oral

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
4.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía oftálmica:**

- **Gallinas ponedoras**
  - Meat and offal. 0 Día
- **Gallinas ponedoras**
  - Eggs. 0 Día
- **Pollos de engorde**
  - Meat and offal. 0 Día
- **Pollos reproductores**
  - Meat and offal. 0 Día

**Vía oral:**

- **Gallinas ponedoras**
  - Meat and offal. 0 Día
- **Gallinas ponedoras**
  - Eggs. 0 Día
- **Pollos de engorde**
  - Meat and offal. 0 Día
- **Pollos reproductores**
  - Meat and offal. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Francia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Marketing authorisation date:**

1/04/1992

---

### **Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Autoridad responsable:**

ANSES

---

### **Número de autorización:**

FR/V/0111923 5/1992

---

### **Fecha del cambio de estado de la autorización:**

1/04/2012

---

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

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039974>