

Gallivac IB88 Lyofilisaat voor vernevelsuspensie

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Gallivac IB88 Lyofilisaat voor vernevelsuspensie

Gallivac IB88 Lyophilisat pour suspension pour inhalation par nébuliseur

Gallivac IB88 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für einen Vernebler

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Vía de administración:

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Otro

Forma farmacéutica:

Polvo para suspensión para inhalación por nebulizador

Tiempo de espera por vía de administración:**Nebulización:**

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD07

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

10/07/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V214995

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/12/2020

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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