

GALLIVAC IB88 – Vaccino a virus vivi attenuati. Liofilizzato per sospensione per nebulizzazione per polli

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

GALLIVAC IB88 – Vaccino a virus vivi attenuati. Liofilizzato per sospensione per nebulizzazione per polli

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía inhalatoria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)
10.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Polvo para suspensión para inhalación por nebulizador

Withdrawal period by route of administration:**Vía inhalatoria:****• Pollos de engorde**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AD07

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

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

Marketing authorisation date:

10/04/2001

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.

Autoridad responsable:

MdS

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

10/04/2011

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090384>