

Gallivac IBD S706 Neo šumivé tablety na suspenziu

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Gallivac IBD S706 Neo šumivé tablety na suspenziu

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pollitas futuras ponedoras

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

4.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Comprimido efervescente

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Días
zero days

-

Pollitas futuras ponedoras

- All relevant tissues. 0 Días
zero days

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

QI01AD09

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:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

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 France

Fecha de autorización de comercialización:

25/06/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/004/20-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/06/2020

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

Documentos

Combined File of all Documents

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