

GALLIVAC IB88 lyofilizát na suspenziu pre kurčatá

No
autorizado

- Infectious bronchitis virus, type 793/B, strain CR88121, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

GALLIVAC IB88 lyofilizát na suspenziu pre kurčatá

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía oftálmica

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 0.03 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oftálmica:

-

Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día
zero days

Nebulización:

-

Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día
zero days

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:

Anulado

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:

10/05/2001

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:

97/034/01-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/02/2024

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.