

GALLIVAC IBD

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

Product identification

Dénomination du médicament:

GALLIVAC IBD

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poule pondeuse)
Poulet (poulet de chair)
Poulet (pour reproduction)

Voie d'administration:

Voie ophtalmique
Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension

Withdrawal period by route of administration:

Voie ophtalmique:

- **Poulet (poule pondeuse)**
 - Viande et abats. 0 day
- **Poulet (poule pondeuse)**
 - Œufs. 0 day
- **Poulet (poulet de chair)**
 - Viande et abats. 0 day
- **Poulet (pour reproduction)**
 - Viande et abats. 0 day

Voie orale:

- **Poulet (poule pondeuse)**
 - Viande et abats. 0 day
- **Poulet (poule pondeuse)**
 - Œufs. 0 day
- **Poulet (poulet de chair)**
 - Viande et abats. 0 day
- **Poulet (pour reproduction)**
 - Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD09

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

France

Description de l'emballage:

Boîte de 10 flacons de 1 000 doses

Boîte de 1 flacon de 2 000 doses

Boîte de 10 flacons de 2 000 doses

Boîte de 1 flacon de 2 500 doses
Boîte de 10 flacons de 2 500 doses
Boîte de 1 flacon de 5 000 doses
Boîte de 10 flacons de 5 000 doses
Boîte de 1 flacon de 10 000 doses
Boîte de 10 flacons de 10 000 doses
Boîte de 1 flacon de 15 000 doses
Boîte de 10 flacons de 15 000 doses
Boîte de 1 flacon de 20 000 doses
Boîte de 10 flacons de 20 000 doses
Boîte de 1 flacon de 1 000 doses

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

1/04/1992

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

ANSES

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0111923 5/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/04/2012

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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