

GALLIVAC IBD S706 – Vaccino liofilizzato, a virus vivi attenuati per polli

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

GALLIVAC IBD S706 – Vaccino liofilizzato, a virus vivi attenuati per polli

Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Poulet (futur reproducteur)

Voie d'administration:

Voie oculonasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie oculonasale:**

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (futur reproducteur)

- Viande et abats. 0 day

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

QI01AD09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/09/1995

Site(s) de libération des lots du produit fini:

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/09/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.