

Gallivac IBD S706 NEO, bruistablet voor suspensie voor kippen

Odobreno

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Gallivac IBD S706 NEO, bruistablet voor suspensie voor kippen

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Za oko

Kroz usta

Za inhaliranje

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Šumeća tableta

Karencija prema putu aplikacije:**Za oko:**

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Kroz usta:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Za inhaliranje:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD09

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Netherlands

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

13/01/2020

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 125378

Datum promjene statusa odobrenja:

26/05/2020

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.