

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

Ovlašten

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

Product identification

Naziv VMP-a:

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

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Okulonazalno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

4.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za okulonazalnu suspenziju

Withdrawal period by route of administration:

Okulonazalno:

• **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 0 day

• **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

• **Chicken (pullet future breeder)**

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AD09

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

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

Marketing authorisation date:

22/09/1995

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Odgovorno tijelo:

Ministry Of Health

Broj autorizacije:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Datum promjene statusa odobrenja:

23/09/2010

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

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100655>