

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000073426>

# Gallivac IB88 Neo

Engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Gallivac IB88 Neo

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

csirke

### **Alkalmazás módja:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatásereősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

### **Gyógyszerforma:**

Pezsgőtabletta

## Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

### Topical:

- 

#### csirke

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

## Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD07

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Engedélyezési státusz:

Valid

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

---

## További információ

### Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

### Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

26/06/2015

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Felelős hatóság:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Engedély száma:**

230a/97-1

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

7/05/2020

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.