

GALLIVAC IBD

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

GALLIVAC IBD

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaioia)

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Uso oftalmico

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₁₀ 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso oftalmico:

•

Pollo (gallina ovaiola)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

•

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso orale:

•

Pollo (gallina ovaiola)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

•

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/04/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:FR/V/0111923 5/1992

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:1/04/2012

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.